

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

BACTROBAN 2 % Salbe

Mupirocin

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn sie die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Was in dieser Packungsbeilage steht :

1. Was ist BACTROBAN und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von BACTROBAN beachten?
3. Wie ist BACTROBAN anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist BACTROBAN aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST BACTROBAN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

BACTROBAN ist eine antiinfektiöse Salbe zur äußerlichen Anwendung auf der Haut Sie enthält Mupirocin, ein Original-Antibiotikum mit breitem Wirkungsspektrum, dessen chemische Struktur sich gänzlich von der anderer bekannter Antibiotika unterscheidet.

Dieses Arzneimittel wird für folgende Zwecke angewendet:

- lokale Behandlung bakterieller Infektionen der Haut;
- Vorbeugung von Infektionen kleiner, unbeabsichtigter Verletzungen.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON BACTROBAN BEACHTEN?

BACTROBAN darf nicht angewendet werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Mupirocin (*den Wirkstoff*) oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Informieren Sie daher Ihren behandelnden Arzt, welche Salben oder Cremes bei Ihnen eventuell zu einer anormalen Reaktion oder einer Allergie geführt haben, die es erforderlich gemacht hat, die Behandlung abzubrechen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Diese Salbe darf nur **auf die Haut** aufgetragen werden.
- Diese Salbe darf nicht aufgetragen werden:
 - in die Augen: Spülen Sie bei einem Kontakt mit den Augen diese gründlich mit Wasser.
 - in die Nase: Zur Applikation in der Nase ist eine Nasensalbe erhältlich.
 - wenn bei Ihnen Kanülen gelegt wurden (*kleine Röhrchen, die insbesondere bei einer Tracheotomie oder bei Spülungen verwendet werden*).
 - an der Einstichstelle eines zentralen Venenkatheters (*weicher und dünner Schlauch, der in eine Vene eingebracht wird, um dort Präparate oder Arzneimittel spritzen zu können*).

- Bactroban kann schwerwiegende kutane (*Haut-*) Reaktionen oder Allergien hervorrufen (siehe Abschnitt 4: „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“)
- Wenn Sie dieses Arzneimittel über einen zu langen Zeitraum anwenden, kann sich an feuchten Körperstellen eine Hefepilzinfektion (*mikroskopische Pilze*) entwickeln. Auf der Haut sieht dies aus wie knallrote Flecken, die stark gereizt sein können. Manchmal können in der Mitte kleine Pusteln sein. Ist dies der Fall, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Ihrem Apotheker oder einer Pflegekraft.

Einnahme oder Anwendung von Bactroban zusammen mit anderen Arzneimitteln

BACTROBAN darf nicht mit anderen Salben oder Arzneimitteln gemischt werden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wenn Sie stillen und eine Brustwarze mit BACTROBAN behandelt wird, muss diese vor dem Stillen sorgfältig gereinigt werden.

BACTROBAN enthält Polyethylenglycol.

Polyethylenglycol kann die Nierenfunktion beeinträchtigen, wenn es durch offene Wunden und geschädigte Haut in den Körper eingedrungen ist. Wie alle Salben auf Polyethylenglycolbasis darf BACTROBAN bei Vorliegen großer Wunden oder schwerer Verbrennungen nicht verwendet werden, insbesondere bei mäßiger oder schwerwiegender Niereninsuffizienz.

3. WIE IST BACTROBAN ANZUWENDEN?

Dosierung:

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Anwendung bei Erwachsene, Kinder und ältere Menschen:

Reinigen Sie vor der Anwendung verschmutzte Wunden mit einfacher Seife und entfernen Sie Impetigo-Krusten (*Krusten, die durch die Infektion verursacht werden*) mit lauwarmem Wasser.

Tragen Sie diese Salbe 2- bis 3-mal täglich dünn auf die zu behandelnde Stelle auf. Diese kann nachfolgend mit einer sterilen Gazekompressen abgedeckt werden.

BACTROBAN ist geruchlos, mit Wasser abwaschbar und klebt nicht.

Behandlungsdauer:

Die Behandlungsdauer wird von Ihrem behandelnden Arzt festgelegt. Im Allgemeinen beträgt sie 5 bis 10 Tage.

Wenn Sie eine größere Menge von BACTROBAN angewendet haben, als Sie sollten, oder wenn Sie es versehentlich eingenommen haben

Wenn Sie eine größere Menge von BACTROBAN angewendet haben, als Sie sollten, oder wenn Sie es versehentlich eingenommen haben setzen Sie sich umgehend mit Ihrem Arzt, Ihrem Apotheker oder dem „Antigifzentrum“ (070/245.245) in Verbindung.

Wenn Sie die Anwendung von BACTROBAN vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von BACTROBAN abbrechen

Wenden Sie sich immer an Ihren Arzt, wenn Sie die Behandlung abbrechen möchten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Allergische Reaktionen wurden sehr selten gemeldet.

Wenn Sie **eine schwerwiegende kutane Reaktion** (*schwerwiegende Hautreaktion*) oder **eine Allergie** feststellen:

- Entfernen Sie die Salbe,
- wenden Sie die Salbe nicht mehr an,
- informieren Sie schnellstmöglich Ihren Arzt.

Lokal wurde gelegentlich Folgendes festgestellt:

- Kribbeln,
- Juckreiz,
- Wärmegefühl,
- Nesselsucht (*rote Flecken auf der Haut, die jucken*),
- Rötung,
- Hauttrockenheit.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

5 WIE IST BACTROBAN AUFZUBEWAHREN?

Bewahren sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach Exp. angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Es wird empfohlen, die angebrochene Tube nach Beendigung der Behandlung nicht aufzubewahren.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was BACTROBAN enthält

- **Der Wirkstoff** ist Mupirocin. 1 Gramm Salbe enthält 20 mg des Wirkstoffs.
- **Die sonstigen Bestandteile** sind: Polyethylenglycol 400, Polyethylenglycol 3350.

Wie BACTROBAN aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel ist als nicht fettende, wasserlösliche Salbe in einer Tube zu 15 g erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.
Site Apollo
Avenue Pascal, 2- 4- 6
B-1300 Wavre

Hersteller:

Glaxo Operations UK Limited (handelt als Glaxo Wellcome Operations),
Harmire Road, Barnard Castle, Co Durham,
DL12 8DT, Vereinigtes Königreich

Art der Abgabe:

Verschreibungspflichtig.

Zulassungsnummer: BE134434

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 06/2013.

Das Datum der Genehmigung dieser Packungsbeilage ist 08/2013.