

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Aqua Cuprozincica Conformia 7,65 mg/ml - 25,5 mg/ml, Lösung zur Anwendung auf der Haut

Kupfersulfat und Zinksulfat

Synonym: Dalibourwasser

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

- Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes, Apothekers oder des medizinische Fachpersonal.
- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen..
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach einigen Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, dann wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Aqua Cuprozincica Conformia und wofür wird es angewendet?

Arzneimittelgruppe: Präparat zur Behandlung von Hauterkrankungen.

Anwendungsgebiete: Aqua Cuprozincica Conformia wird bei Pyodermis (Hauterkrankung mit durch Bakterien verursachter Eiterbildung), infektiös bedingtem Ekzem und Impetigo angewendet.

Für die Zubereitung durch den Offizinapotheker bestimmtes, vorbereitetes Arzneimittel zur Herstellung offizinärer (Misch-)Präparate.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Aqua Cuprozincica Conformia beachten?

Aqua Cuprozincica Conformia darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Kupfersulfat, Zinksulfat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Nicht bei infizierten oder nässenden Hauterkrankungen anwenden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal bevor Sie Aqua Cuprozincica Conformia anwenden.
- Kupfersulfat ist mit Alkalien, Phosphaten, Iodiden, Chromaten, Borax sowie Kalzium- und Bleisalzen unverträglich.
- Zinksulfat ist mit Bleiacetat, Kalziumsalzen, Seifen, Alkalien und alkalisch reagierenden Stoffen, Gelatine, Ichtammol, Gerbstoffen und Proteinsilber unverträglich.

Kinder und Jugendliche

Keine spezifische Information.

Anwendung von Aqua Cuprozincica Conformia zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Anwendung von Aqua Cuprozincica Conformia zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol.

Nicht zutreffend.

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.

Bisher wurden keine nachteiligen Auswirkungen bei einer Anwendung während der Schwangerschaft oder in der Stillphase gemeldet.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend

3. Wie ist Aqua Cuprozincica Conformia anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes, Apothekers oder des medizinischen Fachpersonals.

Fragen Sie bei Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Ausserliche Anwendung: Als feuchte Verbände oder Tupfer. Im Verhältnis von 1:5 mit Wasser zu verdünnen. Die Kompressen auf die zu behandelnden Stellen legen und diese regelmäßig (alle 2 Stunden) mit der im Verhältnis 1:5 verdünnten Lösung benetzen. Keinen abdeckenden Verband anlegen, da dadurch die Verdunstung der Flüssigkeit verhindert wird. Dadurch kann eine Hauterweichung auftreten und das Bakterienwachstum auf der Haut gefördert werden. Möglichst die Behandlung auch nachts fortsetzen.

Sollten Sie den Eindruck erhalten, dass die Wirkung von Aqua Cuprozincica Conformia zu stark oder zu schwach ausfällt, dann informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Bei unzureichenden Ergebnissen (beispielsweise bei Impetigo) muss zu einer spezifischeren Behandlung gewechselt werden.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Keine spezifische Information

Wenn Sie eine größere Menge von Aqua Cuprozincica Conformia angewendet haben, als Sie sollten

Sollten Sie zu viel Aqua Cuprozincica Conformia angewendet haben, dann wenden Sie sich bitte unmittelbar an Ihren Arzt, Apotheker oder an die Giftzentrale (070/245.245).

Wenn Sie die Anwendung von Aqua Cuprozincica Conformia vergessen haben

Nicht zutreffend.

Wenn Sie die Anwendung von Aqua Cuprozincica Conformia abbrechen

Nicht zutreffend.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

- Es können Überempfindlichkeitsreaktionen hinsichtlich der Bestandteile des Präparats auftreten.
- Bei vorübergehenden Hauterkrankungen wird empfohlen, die feuchten Verbände nicht länger als 2 - 4 Tage auf den zu behandelnden Stellen anzulegen, da sonst möglicherweise eine Hauterweichung auftreten kann.

Sollte eine dieser Nebenwirkungen ernste Ausmaße annehmen oder bei Ihnen eine Nebenwirkung auftreten, die nicht in dieser Packungsbeilage genannt wird, dann wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Aqua Cuprozincica Conforma aufzubewahren ?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen, auf Zimmertemperatur (15°C - 25°C). Die Flasche fest verschlossen halten.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett nach "EXP" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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 Aqua Cuprozincica Conforma enthält

- Die Wirkstoffe sind Kupfersulfat (7,65 mg/ml) und Zinksulfat (25,5 mg/ml)
- Die sonstigen Bestandteile sind Safrantinktur, Kampferspiritus, Glycerol und gereinigtes Wasser

Wie Aqua Cuprozincica Conforma aussieht und Inhalt der Packung

Darreichungsform: Lösung zur Anwendung auf der Haut

Packungsgröße: Glasflasche mit 1 Liter Inhalt

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Packungsbeilage

Conforma NV
Zenderstraat 10
9070 Destelbergen
Belgien
Tel: +32 (0)9 228 20 00
Fax: +32 (09) 228 22 62
E-Mail: info@conforma.be

Zulassungsnummer(n): BE199166

Abgabeform: freie Abgabe

Dieses Produkt ist zur Anwendung durch den Offizinapotheker zur Herstellung offizinaler (Misch-) Präparate bestimmt und wird somit nicht frei verkauft.

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 06/2024