



## **Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

### **Leukichtan® - Salbe**

Wirkstoffe: Natriumbituminosulfonat (ICHTHYOL®-Natrium), hell, Lebertran

**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 oder Apothekers an.

- 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 oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht:**

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

#### **1. Was ist Leukichtan® - Salbe und wofür wird sie angewendet?**

Leukichtan® - Salbe ist eine Salbe mit einem Wirkstoff aus der Gruppe der sulfonierten Schieferöle. Sie wirkt entzündungshemmend, bakterienabwehrend sowie durchblutungssteigernd. Lebertran wirkt fördernd auf die Wundheilung.

Leukichtan® - Salbe wird angewendet bei oberflächlichen entzündlichen Hauterkrankungen und älteren, nicht nässenden und mäßig superinfizierten Geschwüren der Haut.



## 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Leukichtan® - Salbe beachten?

### **Leukichtan® - Salbe darf nicht angewendet werden,**

wenn Sie überempfindlich gegen sulfonierte Schieferöle wie z. B. Ammoniumbituminosulfonat und/oder Natriumbituminosulfonat oder einen der sonstigen Bestandteile sind.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie Leukichtan® - Salbe anwenden.  
Nicht am Auge anwenden.

Bei Fortbestand der Beschwerden oder wenn der erwartete Erfolg nicht eintritt, ist ehestens eine ärztliche Beratung erforderlich.

### **Anwendung von Leukichtan® - Salbe 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.

Der zusätzliche Gebrauch von Salben oder Cremes kann die Wirkung von Leukichtan® - Salbe beeinträchtigen.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Es liegen keine hinreichenden Daten für die Anwendung von Leukichtan® - Salbe während der Schwangerschaft oder Stillzeit vor.

Über die Anwendung während der Schwangerschaft oder Stillzeit entscheidet ein Arzt.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Leukichtan® - Salbe hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

### **Leukichtan® - Salbe enthält Wollwachs mit Butylhydroxytoluol**

Wollwachs und Butylhydroxytoluol können örtlich begrenzte Hautreizungen (z.B. Kontaktdermatitis) hervorrufen. Butylhydroxytoluol kann auch Reizungen der Augen und Schleimhäute hervorrufen.

## 3. Wie ist Leukichtan® - Salbe anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Falls nicht anders verordnet, wird auf ein geeignet großes Stück sauberen Verbandmull Leukichtan® - Salbe messerrückendick aufgetragen. Anschließend wird der Verbandmull auf die zu behandelnde Hautpartie gelegt und mit einem Pflaster oder einem Verband befestigt. Salbenreste können mit einem öligen Tuch oder Wasser und Seife entfernt werden.

Der Verband sollte jeden zweiten Tag gewechselt werden.

### **Wenn Sie eine größere Menge Leukichtan® - Salbe angewendet haben, als Sie sollten**

Bei Auftreten von Hautreizungen ist das Präparat abzusetzen und eventuelle Salbenreste abzuwaschen. Bitte suchen Sie in diesem Fall einen Arzt auf.



**Wenn Sie die Anwendung von Leukichtan® - Salbe vergessen haben**

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

**Wenn Sie die Anwendung von Leukichtan® - Salbe abbrechen**

Besprechen Sie mit einem Arzt bitte die weitere Vorgehensweise, da der Behandlungserfolg gefährdet ist.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses 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 Patienten auftreten müssen.

Erkrankungen des Immunsystems

Sehr selten (weniger als 1 Behandler von 10.000): Kontaktallergie. Wenden Sie sich in solchen Fällen an einen Arzt.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

In seltenen Fällen (1 bis 10 Behandelte von 10.000) kann es zu Unverträglichkeitsreaktionen der Haut kommen (Jucken, Brennen, stärkere Rötung).

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt beim Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen, Traisengasse 5, AT-1200 Wien, Website: <http://www.basg.gv.at>, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. Wie ist Leukichtan® - Salbe aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Tube nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nach Anbruch ist das Arzneimittel 6 Monate verwendbar, jedoch nicht über das Verfalldatum hinaus.

Nicht über 25°C lagern.

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 Leukichtan® - Salbe enthält

Die Wirkstoffe sind Natriumbituminosulfonat (ICHTHYOL®-Natrium), hell und Lebertran. 100 g Salbe enthalten: 15g Natriumbituminosulfonat (ICHTHYOL®-Natrium), hell, 12g Lebertran.

Die sonstigen Bestandteile sind: Wollwachs, Titandioxid, Vaseline, gelb.

### Wie Leukichtan® - Salbe aussieht und Inhalt der Packung

Hellbraune Salbe.

Leukichtan - Salbe ist in Tuben mit 40 g Salbe erhältlich (Aluminiumtuben mit Kunststoff-Schraubverschluss).

### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

ICHTHYOL-GESELLSCHAFT

Cordes, Hermann & Co. (GmbH & Co.) KG

Sportallee 85

22335 Hamburg

Tel.: +49 40-50714-0

Fax: +49 40-50714-110

E-Mail: [info@ichthyol.de](mailto:info@ichthyol.de)

Wissenschaftliche Beratung und Distribution in Österreich:

Sanova Pharma GesmbH, Wien

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2019