

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

# Bepanthen®

**ANTISEPTISCHE WUNDCREME**

5 mg/g / 50 mg/g Creme

Chlorhexidinbis(D-gluconat) / Dexpanthenol



**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 Ihr Krankheitsbild nach 7 Tagen nicht gebessert oder gar verschlimmert hat, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

## Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Bepanthen®  
ANTISEPTISCHE WUNDCREME und  
wofür wird es angewendet?**

---
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung  
von Bepanthen® ANTISEPTISCHE  
WUNDCREME beachten?**

---
- 3. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE  
WUNDCREME anzuwenden?**

---
- 4. Welche Nebenwirkungen sind  
möglich?**

---
- 5. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE  
WUNDCREME aufzubewahren?**

---
- 6. Inhalt der Packung und weitere  
Informationen**

---

# 1. Was ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME und wofür wird es angewendet?

## **Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME wird angewendet:**

Zur antiseptischen Behandlung von oberflächlichen Wunden; Schürf-, Riss-, Platz- und Kratzwunden.

## 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME beachten?

**Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME darf nicht angewendet werden,**

// wenn Sie allergisch gegen Chlorhexidinbis(D-gluconat), Dexpanthenol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

// bei tiefen oder nässenden Wunden, Unterschenkelgeschwür (Ulcus cruris) und unter Verwendung eines dicht abschließenden und abdeckenden Verbandes (Okklusivverband).

// nicht am Auge oder in unmittelbarer Augennähe, auf Schleimhäuten und im Ohr.

## **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bei der Anwendung von Arzneimitteln, die Chlorhexidin enthalten, wurden seltene, aber schwerwiegende allergische Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Schock berichtet.

Wenn Anzeichen einer schwerwiegenden allergischen Reaktion bei Ihnen auftreten (z. B. Keuchen oder Atem- und Herzbeschwerden, Schwellung des Gesichts, Nesselsucht, die schnell zu schwerwiegenderen Krankheitsmerkmalen führen kann, schwerer Hautausschlag, Juckreiz oder Schock), wenden Sie Bepanthen<sup>®</sup> ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht weiter an und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf (siehe Abschnitt 4).

Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME sollte nicht großflächig auf der Haut und nicht zur Behandlung von Hautirritationen verwendet werden, die nicht unbedingt zu Infektionen führen (wie z. B. Sonnenbrand).

**Anwendung von Bepanthen®  
ANTISEPTISCHE WUNDCREME  
zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Chlorhexidin ist unverträglich mit Seifen und anderen anionischen Substanzen. Zur Vermeidung einer möglichen Beeinflussung (gegenseitig oder die Wirkung aufhebend) sollte Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht gleichzeitig mit anderen antiseptischen Mitteln angewendet werden.

**Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit**

Für Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME liegen keine klinischen

Daten zur Anwendung an Schwangeren vor. Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME soll während der Schwangerschaft nicht großflächig angewendet werden.

Für Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME liegen keine klinischen Daten über eine Anwendung während der Stillzeit und zum Übergang in die Muttermilch vor. Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME soll während der Stillzeit nicht großflächig angewendet werden. Stillende sollten Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht im Bereich der Brust anwenden.

Es liegen keine Studien am Menschen zum Einfluss von Chlorhexidin und Dexpanthenol auf die Fortpflanzungsfähigkeit vor. In tierexperimentellen Studien konnte nach

oralen Verabreichung von Chlorhexidin keine verminderte Fortpflanzungsfähigkeit beobachtet werden.

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

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

### **Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME enthält Cetylstearylalkohol**

Cetylstearylalkohol kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

### **3. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME anzuwenden?**

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

**Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:**

Tragen Sie Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME 2mal täglich dünn auf die betroffenen Hautstellen auf.

#### **Dauer der Anwendung**

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach Art und Verlauf der Erkrankung und beträgt erfahrungsgemäß ca. 1–2 Wochen. Wenn sich Ihr Krankheitsbild nicht bessert oder sogar verschlechtert, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME zu stark oder zu schwach ist.

**Wenn Sie eine größere Menge Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME angewendet haben, als Sie sollten**

Eine häufige, wiederholte lokale Anwendung an gleicher Stelle über den bestimmungsgemäßen Gebrauch hinaus kann zu Irritationen der Haut führen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

## 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Bepanthen®  
ANTISEPTISCHE WUNDCREME

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Im Rahmen der Anwendung von Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME nach der Zulassung wurden folgende Nebenwirkungen identifiziert. Da diese Reaktionen freiwillig von Patientengruppen unbestimmter Größe gemeldet wurden, lässt sich ihre Häufigkeit nicht zuverlässig bestimmen.

**Bedeutsame Nebenwirkungen oder Zeichen, auf die Sie achten sollten, und Maßnahmen, wenn Sie betroffen sind:**

Wenn Sie von einer der nachfolgend genannten Nebenwirkungen betroffen sind, wenden Sie Bepanthen®  
ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht

weiter an und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf.

## **Erkrankungen des Immunsystems und Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes**

**Nicht bekannt** (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):  
Allergischen Hautreaktionen wie z.B. Kontaktdermatitis, allergische Dermatitis, Juckreiz, Rötung, Ekzem, Ausschlag, Nesselsucht, Hautreizung und Bläschen.

Überempfindlichkeit, anaphylaktische Reaktion und anaphylaktischer Schock (potentiell lebensbedrohlich) mit entsprechenden Manifestationen bzgl. Labor und Klinik einschließlich Asthma Syndrom, leichte bis mittelschwere Reaktionen, die potentiell Haut, Atemwege, Magen-Darm-Trakt und Herz-Kreislauf-System beeinflussen, einschließlich Symptomen wie z. B. Ausschlag, Nesselsucht, Ödeme, Juckreiz, Herz- und Atembeschwerden (siehe

Abschnitt 2).

## **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 anzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und  
Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

53175 Bonn DEUTSCHLAND

[www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)

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

## **5. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Tubenfalz und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

### **Aufbewahrungsbedingungen**

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

### **Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch**

Nach Anbruch ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME 6 Monate haltbar. Nach diesem Datum sollten Sie das Arzneimittel nicht mehr verwenden.

## **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

### **Was Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME enthält**

Die Wirkstoffe sind: Chlorhexidinbis (D-gluconat) und Dexpanthenol.

1 g Creme enthält 5 mg Chlorhexidinbis (D-gluconat) und 50 mg Dexpanthenol.

Die sonstigen Bestandteile sind: Macrogolstearat 1500, Glycerolmonostearat 40–55, Cetomacrogol 1000, Dickflüssiges Paraffin, Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.), Dimeticon 1000, Glycerol 85%, Hartparaffin, Hyetellose, Gereinigtes Wasser.

### **Wie Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME aussieht und Inhalt der Packung**

Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME ist eine weiße, homogene Creme und in Tuben mit 20 g erhältlich.

## **Pharmazeutischer Unternehmer**

Bayer Vital GmbH

51368 Leverkusen, Deutschland

Telefon: (0214) 30 51 348

Telefax: (0214) 30 51 603

E-Mail: [medical-information@bayer.com](mailto:medical-information@bayer.com)

## **Hersteller**

GP Grenzach Produktions GmbH,

Emil-Barell-Straße 7

79639 Grenzach-Wyhlen

DEUTSCHLAND

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt  
überarbeitet im Februar 2020**

LMR-CH-20210429-75

**Bayer**