



Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 von 10 Behandelten
Häufig:	weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten
Gelegentlich:	weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1000 Behandelten
Selten:	weniger als 1 von 1000, aber mehr als 1 von 10 000 Behandelten
Sehr selten:	weniger als 1 von 10 000 Behandelten, oder unbekannt

In Einzelfällen können lokale Unverträglichkeits- und/oder Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Juckreiz, Nässen, Rötung, Austrocknung, allergische Kontaktreaktionen auftreten.

Nach Auftragen von Mirfulan® auf stark entzündliche Hautpartien kann ein leichtes Brennen auftreten.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn einer der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

Besondere Hinweise:

Wenn Nebenwirkungen auftreten, dann sollten Sie die Salbe nicht mehr auftragen und Ihren Arzt oder Apotheker aufsuchen.

5. WIE IST Mirfulan® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf der äußeren Umhüllung und auf der Tube aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Aufbewahrungsbedingungen:

Mirfulan® sollte nicht über 25 °C aufbewahrt werden.

6



Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

Nach Anbruch der Tube ist Mirfulan® noch 12 Monate haltbar. Beachten Sie jedoch das Verfallsdatum und die derzeit gültige Haltbarkeit von 12 Monaten der ungeöffneten Tube.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Mirfulan® enthält:

Die Wirkstoffe sind:

100 g Salbe enthalten:

10 g Zinkoxid, 10 g Lebertran (standardisiert auf 1000 I.E. Vit. A und 200 I.E. Vit. D3 pro g Salbe), 1 g Harnstoff.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Hamamelisrinde, Destillat mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben); weisses Vaselin, Wollwachsalkoholsalbe; dünnflüssiges Paraffin; Glycerolmonostearat 40-55; 2,6-Di-tert-butyl-4-methylphenol-L(+)-6-O-Palmitoylascorbinsäure-Citronensäure-1H₂O-Glycerol-monostearat-Propylenglycol (10:5:2.5:27.5) (G/G); gereinigtes Wasser.

Wie Mirfulan® aussieht und Inhalt der Packung:

Aluminiumtube mit weißlicher Salbe.

Tube mit 50 g Salbe

Tube mit 100 g Salbe

Pharmazeutischer Unternehmer

Merckle Recordati GmbH, Eberhard-Finckh-Str. 55, 89075 Ulm. Tel. Nr. 0731 7047 - 0, Fax 0731 7047 - 298

Hersteller

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Str. 3, 89143 Blaubeuren

7

Eigenschaften:

Mirfulan® ist eine geschmackslos auf die gereizte Hautgewebe ein. Die sinnv gelangen in feinsten Verteil Heilungsprozess. Dabei we Epithelisierungsvorgänge g

Diese Gebrauchsinformatio

Versionscode: Z05

8

N105982.27-Z04

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig:	mehr als 1 von 10 Behandelten
Häufig:	weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten
Gelegentlich:	weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1000 Behandelten
Selten:	weniger als 1 von 1000, aber mehr als 1 von 10 000 Behandelten
Sehr selten:	weniger als 1 von 10 000 Behandelten, oder unbekannt

In Einzelfällen können lokale Unverträglichkeits- und/oder Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Juckreiz, Nässen, Rötung, Austrocknung, allergische Kontaktreaktionen auftreten.

Nach Auftragen von Mirfulan® auf stark entzündliche Hautpartien kann ein leichtes Brennen auftreten.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn einer der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

Besondere Hinweise:

Wenn Nebenwirkungen auftreten, dann sollten Sie die Salbe nicht mehr auftragen und Ihren Arzt oder Apotheker aufsuchen.

5. WIE IST Mirfulan® AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Das Verfalldatum dieser Packung ist auf der äußeren Umhüllung und auf der Tube aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Aufbewahrungsbedingungen:

Mirfulan® sollte nicht über 25 °C aufbewahrt werden.

6



Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

Nach Anbruch der Tube ist Mirfulan® noch 12 Monate haltbar. Beachten Sie jedoch das Verfallsdatum und die derzeit gültige Haltbarkeit von 12 Monaten der ungeöffneten Tube.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Mirfulan® enthält:

Die Wirkstoffe sind:

100 g Salbe enthalten:

10 g Zinkoxid, 10 g Lebertran (standardisiert auf 1000 I.E. Vit. A und 200 I.E. Vit. D3 pro g Salbe), 1 g Harnstoff.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Hamamelisrinde, Destillat mit Ethanol/Ethanol-Wasser (%-Angaben); weisses Vaseline, Wollwachsalkoholsalbe; dünnflüssiges Paraffin; Glycerolmonostearat 40-55; 2,6-Di-tert-butyl-4-methylphenol-L(+)-6-O-Palmitoylascorbinsäure-Citronensäure-1H₂O-Glycerol-monostearat-Propylenglycol (10:5:2.5:5:27.5) (G/G); gereinigtes Wasser.

Wie Mirfulan® aussieht und Inhalt der Packung:

Aluminiumtube mit weißlicher Salbe.

Tube mit 50 g Salbe

Tube mit 100 g Salbe

Pharmazeutischer Unternehmer

Merckle Recordati GmbH, Eberhard-Finckh-Str. 55, 89075 Ulm. Tel. Nr. 0731 7047 - 0, Fax 0731 7047 - 298

Hersteller

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Str. 3, 89143 Blaubeuren

7

Eigenschaften:

Mirfulan® ist eine geschmeidige Wund- und schmerzlos auf die gereizten oder erkrankten Hautgewebe ein. Die feinst verteilte Salbe gelangt in feinst verteilter Form an die Wunde und fördert den Heilungsprozess. Dabei werden die regenerativen Epithelisierungsvorgänge gefördert.

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt

Versionscode: Z05

8

N105982.27-Z04

2

h oder Zubereitung

ch 12 Monate haltbar. Beachten Sie
tig gültige Haltbarkeit von 12 Monaten

siert auf 1000 I.E. Vit. A und 200 I.E.

anol-Wasser (%-Angaben); weisses
isiges Paraffin; Glycerolmonostearat
-L(+)-6-0-Palmitoylascorbinsäure-
at-Propylenglycol (10:5:2.5:5:27.5)

Packung:

h-Str. 55, 89075 Ulm. Tel. Nr. 0731

143 Blaubeuren

Eigenschaften:

Mirfulan® ist eine geschmeidige Wund- und Heilsalbe, die sich leicht und schmerzlos auf die gereizten oder erkrankten Hautstellen auftragen lässt. Dank der hautfreundlichen Salbengrundlage dringt Mirfulan® rasch in das Hautgewebe ein. Die sinnvoll aufeinander abgestimmten Inhaltsstoffe gelangen in feinsten Verteilung an das Wundgebiet und beeinflussen den Heilungsprozess. Dabei werden die regenerierenden Granulations- und Epithelisierungsvorgänge gefördert.

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im 03/2008.

Versionscode: Z05

8

N105982.27-Z04

2



Mirfulan®

Salbe

Dosierung:
Je nach Bedarf
mehrmals täglich
auftragen.

Patienteninformation
Bitte aufmerksam lesen!

Vitaminreiche
Wund- und Heilsalbe

1

 **MERCKLE
RECORDATI**