



Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
 - Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.
 - Wenn sich Ihr Krankheitsbild verschlimmert oder nach 7 Tagen keine Besserung eintritt, müssen Sie einen Arzt aufsuchen.
1. Was ist **Micotar ZP** und wofür wird es angewendet?
 2. Was müssen Sie vor der Anwendung von **Micotar ZP** beachten?
 3. Wie ist **Micotar ZP** anzuwenden?
 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 5. Wie ist **Micotar ZP** aufzubewahren?

Micotar ZP

Die arzneilich wirksamen Bestandteile sind Miconazolnitrat und Zinkoxid.
1 g Paste enthält 20 mg Miconazolnitrat und 200 mg Zinkoxid.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Macrogolstearat 40, weißes Vaseline, dickflüssiges Paraffin, Propylenglykol, Glycerol

Micotar ZP ist in Packungen zu 20 g und 50 g Paste erhältlich.

1. Was ist Micotar ZP und wofür wird es angewendet?

1.1 Micotar ZP ist ein Antimykotikum.

1.2 von:

Dermapharm AG

Luisé-Ullrich-Straße 6

82031 Grünwald

Tel.: 089/ 641 86-0

Fax: 089/ 641 86-1 30

hergestellt von:

mibe GmbH Arzneimittel

Münchener Straße 15

06796 Brehna

(ein Tochterunternehmen der Dermapharm AG)

1.3 Micotar ZP wird angewendet

zur Behandlung schwerer Formen der Windeldermatitis, bei der eine nachgewiesene Besiedlung mit Hefepilzen (*Candida* spp.) im Vordergrund steht.

2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Micotar ZP beachten?

2.1 Micotar ZP darf nicht angewendet werden,

wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber dem Wirkstoff oder einem der sonstigen Bestandteile von **Micotar ZP** sind.

2.2 Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Micotar ZP ist erforderlich:

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

2.3 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Zinkoxidhaltige Pasten können die Wirksamkeit anderer gleichzeitig aufgetragener Wirkstoffe wie Antiseptika, Antiiphlogistika (Entzündungshemmer) und Dithranol reduzieren. Deswegen ist **Micotar ZP** vor Verwendung anderer äußerlich aufgetragener Arzneimittel vollständig zu entfernen.





3. Wie ist Micotar ZP anzuwenden?

Wenden Sie **Micotar ZP** immer genau nach der Anweisung des Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

3.1 Art der Anwendung

Zur Anwendung auf der Haut.

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

2 - 3mal täglich wird die Paste etwa messerdick auf die erkrankte Hautregion im Windelbereich aufgetragen und verteilt.

Die Therapiedauer beträgt durchschnittlich 1 - 2 Wochen, die durchschnittliche Abheilungsdauer liegt bei 9 Tagen.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von **Micotar ZP** zu stark oder zu schwach ist.

3.4 Wenn Sie die Anwendung von Micotar ZP vergessen haben:

Fahren Sie bitte mit dem Behandlungsplan wie gewohnt fort. Eine einmalige Unterbrechung der Behandlung hat keine schädlichen Auswirkungen.

3.5 Auswirkungen, wenn die Behandlung mit Micotar ZP abgebrochen wird:

Sie gefährden damit den Behandlungserfolg. Deswegen sollten Sie die Behandlung mit **Micotar ZP** nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt unterbrechen oder vorzeitig abbrechen.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann **Micotar ZP** Nebenwirkungen haben.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrundegelegt:

Sehr häufig	mehr als 1 von	10 Behandelten
Häufig	mehr als 1 von	100 Behandelten
Gelegentlich	mehr als 1 von	1.000 Behandelten
Selten	mehr als 1 von	10.000 Behandelten
Sehr selten	1 oder weniger von	10.000 Behandelten einschließlich Einzelfälle

4.1 Nebenwirkungen

Gelegentlich kann es unter der Behandlung mit **Micotar ZP** zu Überempfindlichkeitsreaktionen wie Erythem, Brennen, Pruritus kommen.

Systemische Nebenwirkungen bei lokaler Anwendung sind nicht bekannt.

4.2 Gegenmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie eine der hier aufgeführten oder andere unerwünschte Wirkungen unter der Behandlung mit **Micotar ZP** bemerken.

4.3 Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind.

5. Wie ist Micotar ZP aufzubewahren?

Nicht über 25 °C aufbewahren.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Nach Anbruch der Tube ist **Micotar ZP** 3 Monate haltbar.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Tube und der Faltschachtel angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden.

Stand der Information:

April 2005

