

# Gebrauchsinformation: Information für den Anwender



Data Matrix  
34529  
90068  
00  
ECC 200

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie. Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Guttaplast jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.**

- 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 sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

## ***Diese Packungsbeilage beinhaltet:***

1. Was ist Guttaplast und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Guttaplast beachten?
3. Wie ist Guttaplast anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Guttaplast aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

## **1. Was ist Guttaplast und wofür wird es angewendet?**

Guttaplast ist ein hornhautlösendes Mittel.  
Zur Entfernung von starken Verhornungen (Hyperkeratosen)  
z.B. Hühneraugen (Clavus), Schwielen (Kallus) oder Warzen (Verrucae).

## **2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Guttaplast beachten?**

**Guttaplast darf nicht angewendet werden**

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Salicylsäure, Salicylate oder einen der sonstigen Bestandteile von Guttaplast sind.
- bei Säuglingen.
- auf geschädigter Haut (z.B. Entzündungen, Wunden, Ekzemen).

Guttaplast sollte nicht bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion (Niereninsuffizienz) angewendet werden.  
Salicylsäure-haltige Präparate dürfen diese Patienten nur unter bestimmten Bedingungen und mit besonderer Vorsicht anwenden. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt.

## **Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Guttaplast:**

Guttaplast darf nicht mit Schleimhäuten in Berührung kommen, insbesondere ist ein Kontakt mit den Augen zu vermeiden. Die Durchlässigkeit der Haut für Salicylsäure kann u. a. bei Hauterkrankungen, die mit Rötungen und Entzündungen (z.B. psoriatische Erythrodermie) oder mit oberflächlich nässenden Veränderungen der Haut einhergehen, erhöht sein.

## **Bei Anwendung von Guttaplast 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.

Salicylsäure kann die Durchlässigkeit der Haut für andere lokal angewendete Arzneimittel verstärken. Die durch die Haut aufgenommene Salicylsäure kann die unerwünschten Wirkungen von Methotrexat (Wirkstoff gegen bestimmte Krebsarten) und die blutzuckersenkende Wirkung oraler Antidiabetika vom Sulfonylharnstoff-Typ verstärken.

## **Schwangerschaft und Stillzeit**

Während der Schwangerschaft nur kleinflächig (Fläche kleiner als 5 cm<sup>2</sup>) anwenden.  
Nur ein Pflasterstück zur gleichen Zeit anwenden. Bei bestimmungsgemäßer Anwendung von Guttaplast darf während der Behandlung gestillt werden. Die zufällige Aufnahme von Salicylsäure durch den Säugling durch Kontakt mit der behandelten Körperstelle muss vermieden werden.  
Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

## **Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:**

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen durchgeführt. Es ist jedoch nicht davon auszugehen, dass die Anwendung von Guttaplast die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt.

## ***Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Guttaplast***

Dieses Arzneimittel enthält Wollwachs (Lanolin), das Spuren von Butylhydroxytoluol (E321) enthalten kann. Diese Bestandteile können örtlich begrenzte Hautreaktionen (z.B. Kontaktdermatitis) oder Reizungen der Augen und Schleimhäute auslösen.

## **3. Wie ist Guttaplast anzuwenden?**

Wenden Sie Guttaplast immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an.  
Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.  
Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Ein Pflaster bzw. Pflasterstück direkt auf die verhornte Hautstelle kleben.

Auf die mit Wasser und Seife gründlich gereinigte und abgetrocknete Hautstelle wird das entsprechend der betroffenen Hautstellen zurechtgeschnittene Pflasterstück nach Abzug der Schutzfolie durch Andrücken festgeklebt. Zusätzliche Befestigung (z.B. mit einem Fixierpflaster) ist ratsam. Es ist darauf zu achten, dass nur verhornte Haut mit dem Pflaster bedeckt wird. Die angrenzende gesunde Haut ist abzudecken (z.B. mit einem Fixierpflaster). Nach 2 Tagen sollte das Pflaster erneuert werden, nach etwa 4 Tagen kann die erweichte Hornhaut in einem warmen Seifen- oder Kochsalzbad entfernt werden. In hartnäckigen Fällen ist die Behandlung zu wiederholen.  
Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Bei Kindern sollten gleichzeitig nicht mehrere Pflasterstücke angewendet werden. Die tägliche Höchstdosis für Erwachsene von 2 g Salicylsäure (das entspricht ca. 1 1/3 Pflaster) sowie für Kinder von 0,2 g Salicylsäure (das entspricht ca. 1/7 Pflaster) darf nicht länger als eine Woche angewendet werden.

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

## ***Wenn Sie eine größere Menge Guttaplast angewendet haben, als Sie sollten***

Bei äußerlicher Anwendung von Salicylsäurepräparaten sind, auch bei versehentlicher kurzzeitiger Überschreitung der angegebenen Höchstmengen (siehe unter „Wie ist Guttaplast anzuwenden“), im Allgemeinen keine toxischen Nebenwirkungen zu erwarten. Örtlich kann es zu Hautreizungen kommen. Als Gegenmaßnahme genügt das Entfernen des Präparates.

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

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

Wie alle Arzneimittel kann Guttaplast Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Selten (weniger als 1 von 1.000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten) treten lokale Hautreizungen (Brennen und Rötung) auf.

In Einzelfällen kann es bei Kontakt mit dem Arzneimittel zu allergischen Hautreaktionen kommen.

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

## **5. Wie ist Guttaplast aufzubewahren?**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

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

Nicht über 25°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

## **6. Weitere Informationen**

### **Was Guttaplast enthält:**

Der Wirkstoff ist: Salicylsäure.  
1 Pflaster enthält 1,39 g Salicylsäure.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Wollwachs (Lanolin) (enthält Butylhydroxytoluol (E 321)), Polyisobutylen, gebleichtes Wachs, Terpenphenolharz, Poly(isopren, styrol), Polyterphenharze, Poly(styrol, butadien), hydrierter Kolophoniumglycerolester, Kautschuk, cis-1,4-Polysopren, Talkum, 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-p-cresol),  $\alpha,\alpha$ -(Propylenidinitrilo)-di-o-cresol.

### **Wie Guttaplast aussieht und Inhalt der Packung:**

Guttaplast ist ein rechteckiges Pflaster (6 x 9 cm) mit einem Träger aus Baumwolle.  
Guttaplast ist in einer Packung mit 1 Pflaster erhältlich.

### **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

**BDF ●●●●**

**Beiersdorf**

**Beiersdorf AG  
20245 Hamburg  
Germany**

**Diese Gebrauchsinformation wurde  
zuletzt überarbeitet im Oktober 2008.  
www.guttaplast.de**

**Hotline:  
040/4909 7567**

**®=reg. tm. of Beiersdorf AG  
NART 34529-90068-00 DRV17606.02**