


<b>Colors / decoration</b>	<b>Printing technology/ finishing technology</b>
1.  PANTONE 2747 C	Offset

<b>Product:</b> Guttaplast, Plaster	
<b>Finished good NART:</b> 01083-00000-10	
<b>Country:</b> DE	
<b>Packaging type:</b> Leaflet	
<b>Packaging NART:</b> 34591-90087-00 replaces	<b>AW No.:</b> DRV20616.01 replaces
<b>Packaging NART:</b> 34529-90068-00	<b>AW No.:</b> DRV17606.02
<b>History:</b> Artwork correction	
<b>Masterartwork:</b> No master existing	
DSN Artwork Prepress Valentinskamp 24 • 20354 Hamburg • Tel.: +49 40 311120-70	<b>DSN No.:</b> 11BEDO02730

**Attention**  
Die cut for control only and not for production.  
Please use current die cut.

Set up: 23.06.17 CBL  
1. correction: 19.07.17 CBL  
2. correction: 27.07.17 AB  
3. correction: 08.08.17 AB

**Gebrauchsinformation:  
Information für den Anwender**



Data Matrix  
34591  
90087  
00  
ECN 200

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 Sie sich nicht besser fühlen oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

**Was in dieser Packungsbeilage steht:**

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

- Guttaplast darf nicht angewendet werden**
- wenn Sie allergisch gegen Salicylsäure, Salicylate oder einen der Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
  - bei Säuglingen.
  - auf geschädigter Haut (z.B. Entzündungen, Wunden, Ekzemen).

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

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Apotheker, bevor Sie Guttaplast anwenden.  
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.

**Kinder und Jugendliche**

Bei Kindern sollten nicht mehrere Pflaster gleichzeitig angewendet werden.

**Anwendung von Guttaplast zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, 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**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Apotheker um Rat.  
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.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum 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.

**Guttaplast enthält Wollwachs (Lanolin)**

Dieses Arzneimittel enthält Wollwachs (Lanolin), dass 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 dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene 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.

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.

**Anwendung bei Kindern**

Bei Kindern sollten nicht mehrere Pflasterstücke gleichzeitig angewendet werden.

**Wenn Sie eine größere Menge von 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 dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an 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.

**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.

**5. Wie ist Guttaplast aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton 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.  
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 Guttaplast enthält:**

Der Wirkstoff ist: Salicylsäure.

1 Pflaster enthält 1,39 g Salicylsäure.

Die sonstigen Bestandteile sind: Wollwachs (Lanolin) (enthält Butylhydroxytoluol (E 321)), Polyisobutyl, gebleichtes Wachs, Terpenphenolharz, Poly(isopren,styrol), Polyterpenharze, Poly(styrol, butadien), hydrierter Kolophoniumglycerolester, Kautschuk, cis-1,4-Polyisopren, Talkum, 2,2'-Methylen-bis-(6-tert-butyl-p-cresol),  $\alpha,\alpha'$ -(Propylen)dinitrilo-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**

**Beiersdorf**

**Beiersdorf AG**  
20245 Hamburg, Germany  
©=reg. tm. of Beiersdorf AG

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2013.**

**www.guttaplast.de**

**Hotline:** 040/4909 7567

**NART 34591-90087-00 DRV20616.01**

Approval process			
	Cost center	Date	Signature
Local product manager (affiliate)			
Local regulatory officer (affiliate)			
International brand manager (Beiersdorf AG)			
Head of GBU (Beiersdorf AG)			
Legal department (only Germany)			
Information officer (Beiersdorf AG)			
Qualified person (Beiersdorf AG)			
Packaging department (Beiersdorf AG)			

180 mm

90 mm

90 mm