

## **Gebrauchsinformation**

### **Schwarze Salbe 50 % Lichtenstein N**

Wirkstoff: Ammoniumbituminosulfonat

500 g Salbe

Anwendung auf der Haut

Mittel zur Behandlung entzündlicher Hautkrankheiten.

### **Anwendungsgebiete**

Furunkel, eiternde einschmelzende Prozesse.

### **Gegenanzeigen**

Überempfindlichkeit gegen Ammoniumbituminosulfonat und andere sulfonierte Schieferölprodukte oder einen der sonstigen Bestandteile.

Da kein ausreichendes wissenschaftliches Erkenntnismaterial zur Resorption bei äußerlicher Anwendung am Menschen vorliegt, darf Schwarze Salbe 50 % Lichtenstein N in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Wollwachs und Cetylstearylalkohol können örtlich begrenzte Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

Augenkontakt vermeiden.

Bei gleichzeitiger Anwendung im Genital- oder Analbereich und Kondomen kann es aufgrund der enthaltenen Hilfsstoffe zu einer Verminderung der Reißfestigkeit und damit zu einer Beeinträchtigung der Sicherheit von Kondomen kommen.

### **Wechselwirkungen**

Ammoniumbituminosulfonat kann die Löslichkeit anderer Wirkstoffe erhöhen und somit deren Aufnahme in die Haut verstärken. Durch Zusatz von Säuren und Salzen in höheren Konzentrationen können Ausfällungen auftreten.

Gleichzeitiger Gebrauch anderer Salben oder Cremes kann die Wirkung beeinträchtigen.

### **Dosierung und Art der Anwendung**

Schwarze Salbe 50 % Lichtenstein N wird in dicker Schicht auf die Haut aufgetragen. Die behandelte Fläche wird mit einem Verband abgedeckt. Ein Verbandswechsel erfolgt täglich oder jeden zweiten Tag. Die Anwendungsdauer sollte maximal 3–5 Tage betragen.

### **Nebenwirkungen**

Selten (1 bis 10 Behandelte von 10.000): Reizungen der Haut mit heftigem Jucken, Brennen und Rötung. Bei höher konzentrierten Präparaten sind leichte Irritationen üblich, aber nur in seltenen Fällen so stark ausgeprägt, dass die Behandlung abgesetzt werden muss.

Kontaktallergie.

### **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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!**

Nicht über 25 °C lagern. Vor starken Temperaturschwankungen schützen.

**Arzneimittel nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden.**

**Zusammensetzung**

100 g Salbe enthalten 50 g Ammoniumbituminosulfonat.

Sonstige Bestandteile: weißes Vaseline, Wollwachsalkohole, Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.) [pflanzlich], gereinigtes Wasser.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Winthrop Arzneimittel GmbH, 65927 Frankfurt am Main

Oder:

**Hersteller**

C.P.M. ContractPharma GmbH & Co. KG, Frühlingsstraße 7, 83620 Feldkirchen-Westerham

**Mitvertrieb**

**Zentiva Pharma GmbH**  
65927 Frankfurt am Main

**Stand:** September 2014

**Apothekenpflichtig.**

Zul.-Nr.: 5699.94.99

Ch.-B.:

Verwendbar bis

---

Braille: Schwarze Salbe 50 % Lichtenstein N