

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

# Virudermin® Gel

Wirkstoff: 1% Zinksulfat 7 H<sub>2</sub>O



**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 Virudermin® jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Bewahren Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder Rat benötigen.
- Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

## **Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

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

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

Virudermin® ist ein Gel zur Anwendung auf der Haut und wird als Adstringens (lat.: adstringere = zusammenziehen) zur Frühbehandlung von Herpeserkrankungen der Lippe (Herpes labialis) und der angrenzenden Hautbezirke (Herpes perioralis) angewendet.

### **Hinweis:**

Wenn Sie sich nach 14 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

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

Virudermin® darf nicht angewendet werden,

-wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Zinksulfat oder einen der sonstigen Bestandteile von Virudermin® sind.

### **Bei Anwendung von Virudermin® mit anderen Arzneimitteln**

Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt geworden.

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.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Bisher haben sich keine Hinweise auf Risiken in Schwangerschaft und Stillzeit ergeben. Ergebnisse experimenteller Untersuchungen liegen nicht vor.

Fragen Sie vor der Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

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

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

### **Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Virudermin®**

Benzalkoniumchlorid kann Hautreizungen hervorrufen.

## **3. Wie ist Virudermin® anzuwenden?**

Wenden Sie Virudermin® 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.

Soweit nicht anders verordnet tragen Sie 3- bis 4 mal täglich eine kleine Menge des Gels dünn auf die betroffenen Stellen auf.

Wichtig ist, dass Virudermin® sofort bei den ersten Anzeichen einer Erkrankung angewandt wird.

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

**Wenn Sie eine größere Menge Virudermin® angewendet haben, als Sie sollten**

Vergiftungserscheinungen mit Virudermin® sind nicht bekannt geworden und nicht zu erwarten.

**4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Es sind bisher keine Nebenwirkungen bekannt geworden.

**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.

**5. Wie ist Virudermin® aufzubewahren?**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Das Verfallsdatum dieser Packung ist außen auf der Faltschachtel und auf dem Falz der Tube aufgedruckt. Bitte verwenden Sie die Packung nicht mehr nach diesem Datum.

Nach Anbruch ist Virudermin® bis zum aufgedruckten Verfallsdatum haltbar.

**6. Weitere Informationen****Was Virudermin® enthält:**

Der arzneilich wirksame Bestandteil von Virudermin® ist Zinksulfat 7 H<sub>2</sub>O. 1 g Gel enthält 10,0 mg Zinksulfat 7 H<sub>2</sub>O.

Die sonstigen Bestandteile sind Hymetellose, Benzalkoniumchlorid und Gereinigtes Wasser.

**Wie Virudermin® aussieht und Inhalt der Packung:**

Virudermin® ist ein farbloses, klares Gel und in Tuben zu 5 g erhältlich.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Robugen GmbH  
Pharmazeutische Fabrik  
Alleestraße 22-26  
73730 Esslingen  
Tel.: 0711 / 136 30-0  
Fax: 0711 / 36 74 50  
Email: info@robugen.de  
Internet: www.robugen.de

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im:**  
Dezember 2014

---

**Zusätzliche Informationen über Virudermin®**

So genannte Fieberbläschen an den Lippen oder benachbarten Hautstellen werden durch Herpesviren hervorgerufen. 90 % aller Menschen werden bereits im Kindesalter mit Herpesviren infiziert. Damit kommen Herpesviren in den Körper, die lebenslang dort verharren. Sie werden in der Regel von den Abwehrkräften des Organismus niedergehalten. Ist die Abwehrkraft aber geschwächt, wie z.B. infolge Schnupfen, starker Sonnenbestrahlung, Fieber oder auch Menstruation, so können die Viren die Oberhand erlangen und sich zunächst durch Prickeln an den Lippen oder benachbarten Bezirken bemerkbar machen. Wendet man nun dort sofort Virudermin® an, so kommt es in der Regel nicht zur Bläschenbildung und die Erscheinungen gehen zurück.