

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

LidocainKreussler

20 mg / g Gel zur Anwendung am
Zahnfleisch / in der Mundhöhle
Lidocainhydrochlorid 1 H₂O

Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation 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, Zahnarztes 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, Zahnarzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 2 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen und die Ursache dafür unklar ist, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Zahnarzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1 Was ist LidocainKreussler und wofür wird es angewendet?

LidocainKreussler enthält den Wirkstoff Lidocainhydrochlorid 1H₂O, eine Substanz zur örtlichen Betäubung (Lokalanästhetikum) der Haut und Schleimhäute.

LidocainKreussler wird bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren zur zeitweiligen, symptomatischen Behandlung von Schmerzen an Mundschleimhaut, Zahnfleisch und Lippen angewendet.

2 Was sollten Sie vor der Anwendung von LidocainKreussler beachten?

LidocainKreussler darf nicht angewendet werden

- wenn Sie allergisch gegen Lidocainhydrochlorid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie allergisch gegen Lokalanästhetika des Säureamid-Typs (z. B. Prilocain, Mepivacain) sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Zahnarzt oder Apotheker vor der Anwendung von LidocainKreussler, wenn Sie an schweren Grunderkrankungen leiden, z. B. Herzerkrankungen oder schweren Leber- oder Nierenerkrankungen. Seien Sie vorsichtig bei der Einnahme heißer Getränke oder Nahrung innerhalb von 45 Minuten nach der Anwendung um Erstickten, Zungenbisse oder Verbrennungen zu vermeiden.

Kinder

Geben Sie dieses Medikament nicht an Kinder unter 6 Jahren.

Anwendung von LidocainKreussler zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt, Zahnarzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

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 Arzt, Zahnarzt oder Apotheker um Rat.

LidocainKreussler soll während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, es ist eindeutig notwendig.

Lidocain tritt in geringen Mengen in die Muttermilch über. Wird LidocainKreussler in therapeutischen Dosen angewendet, sind keine Auswirkungen auf gestillte Kinder zu erwarten.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

LidocainKreussler hat keinen bekannten Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

LidocainKreussler enthält 1 mg Benzalkoniumchlorid per 1 g Gel.

Benzalkoniumchlorid kann Hautreizungen hervorrufen.

3 Wie ist LidocainKreussler anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt, Zahnarzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt, Zahnarzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen

Die empfohlene Dosis für Erwachsene und Jugendliche beträgt 4-8x täglich ein erbsengroßes Stück Gel (dies entspricht ca. 0,2 g Gel (4 mg Lidocainhydrochlorid 1 H₂O)).

Anwendung bei Kindern

Bei Kindern ab 6 Jahren wird bis zu 4x täglich ein erbsengroßes Stück Gel angewendet (dies entspricht ca. 0,2 g Gel (4 mg Lidocainhydrochlorid 1 H₂O)).

Art der Anwendung

Anwendung am Zahnfleisch und in der Mundhöhle.

LidocainKreussler wird auf die schmerzenden Stellen aufgetragen und leicht einmassiert. Beim Eintragen von Zahnprothesen oder Zahnsparanten ist LidocainKreussler dünn auf die betroffenen Stellen aufzutragen.

Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Zahnarzt, wenn die Beschwerden mehr als 2 Tage anhalten und die Ursache dafür unbekannt ist oder wenn unklare Beschwerden auftreten.

Wenn Sie mehr LidocainKreussler anwenden als Sie sollten

Bislang sind keine Fälle von Vergiftungen durch Überdosierung, versehentliche Einnahme oder Einnahmefehler mit LidocainKreussler bekannt. Wenn Sie denken, dass Sie mehr LidocainKreussler verwendet haben, als Sie sollten, sprechen Sie sofort mit Ihrem Arzt oder Zahnarzt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Zahnarzt oder Apotheker.

4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

LidocainKreussler kann sehr selten allergische Reaktionen hervorrufen, in den schwersten Fällen eine akute Überempfindlichkeitsreaktion bis hin zum Schock (anaphylaktischer Schock). Wenn Sie eine allergische Reaktion entwickeln, hören Sie auf LidocainKreussler zu verwenden und suchen Sie sofort einen Arzt auf.

Andere mögliche Nebenwirkungen

Sehr selten: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen

- Lokale Reaktionen der Haut wie z. B. Brennen, Schwellungen, Rötungen, Jucken, Urtikaria, Kontaktdermatitis, Exantheme, Schmerzen
- Geschmacksveränderungen
- Gefühllosigkeit

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Zahnarzt 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 anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5 Wie ist LidocainKreussler auf- zubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Tube angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nach Anbruch der Tube beträgt die Haltbarkeit 3 Monate.

6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Der Wirkstoff ist Lidocainhydrochlorid 1 H₂O.
1 g Gel enthält 20 mg Lidocainhydrochlorid 1 H₂O.

Die sonstigen Bestandteile sind:
Benzalkoniumchlorid, Bitterfenchelöl, Glycerol, Guargalaktomannan, Minzöl, dickflüssiges Paraffin, Pfefferminzöl, Saccharin-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Sternanisöl, Thymol, weißes Vaselin, gereinigtes Wasser.

Wie LidocainKreussler aussieht und Inhalt der Packung

LidocainKreussler ist ein weißes, salbenartiges Gel zur Anwendung am Zahnfleisch / in der Mundhöhle.
Tuben zu 10 g Gel zur Anwendung am Zahnfleisch / in der Mundhöhle.
Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Chemische Fabrik Kreussler & Co. GmbH
Rheingaustraße 87-93
65203 Wiesbaden
Deutschland
Telefon: 0611 / 9271 - 0
Telefax: 0611 / 9271 - 111
www.kreussler.com

E-Mail: info@kreussler.com

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Deutschland:
LidocainKreussler 20 mg/g Gel zur Anwendung am Zahnfleisch / in der Mundhöhle

Italien, Polen: Dynexan

Luxemburg: Dynexan Gel

Niederlande: Dynexan Gel 20 mg/g, gel voor oromucosaal gebruik

Spanien: Dynexan 20 mg/g gel bucal

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2021.

