

## Versatis® 700 mg wirkstoffhaltiges Pflaster

### Verschreibungspflichtig

**Wirkstoff:** Lidocain

**Zusammensetzung:** *Arzneilich wirksamer Bestandteil:* Jedes Hydrogelpflaster (10 cm x 14 cm) enthält 700 mg Lidocain (entspricht 5 % w/w, 50 mg Lidocain pro g selbstklebender Schicht). *Sonstige Bestandteile:* Glycerol, Sorbitol-Lösung 70 %, Carmellose-Natrium, Propylenglycol (E1520), Harnstoff, weißer Ton, Weinsäure (Ph. Eur.), Gelatine, Poly(vinylalkohol), Aluminium-glycinat-dihydroxid, Natriumedetat (Ph. Eur.), Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (E218), Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (E216), Polyacrylsäure, Polyacrylsäure-Natriumsalz, gereinigtes Wasser. *Trägerschicht:* Poly(ethylenterephthalat). *Schutzfolie:* Poly(ethylenterephthalat).

**Anwendungsgebiete:** Versatis ist angezeigt zur Linderung der Symptome von neuropathischen Schmerzen nach einer Herpes-zoster-Infektion (Post-Zoster-Neuralgie).

**Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff Lidocain oder einem der sonstigen Bestandteile. Bekannte Überempfindlichkeit gegenüber anderen Lokalanästhetika vom Amidtyp, wie etwa Bupivacain, Etidocain, Mepivacain und Prilocain. Applikation auf verletzter Haut oder offenen Wunden.

**Nebenwirkungen:** Sehr häufig: Reaktionen an der Applikationsstelle (Pruritus, Rötung, Hautausschlag, Brennen, Hautentzündung, kleine Bläschen). Gelegentlich: Hautverletzungen, Hautwunden. Sehr selten: offene Wunden, schwere allergische Reaktionen, Allergien.

**Warnhinweis:** Versatis® enthält Propylenglycol (E1520), Methyl-4-hydroxybenzoat (E218) Propyl-4-parahydroxybenzoat (E216). Packungsbeilage beachten. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren. Nach dem ersten Öffnen: den Beutel zum Schutz vor Licht fest verschlossen halten. Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen des Beutels: 14 Tage. Falls der Beutel mit Versatis nicht mehr intakt ist, sollten Sie die Pflaster nicht mehr benutzen.

### Stand der Information 12/2017

Grünenthal GmbH • 52099 Aachen • Deutschland