

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Zinc Aguettant 1 mg/ml, concentraat voor oplossing voor infusie

Zink

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

De naam van dit geneesmiddel is Zinc Aguettant 1 mg/ml, concentraat voor oplossing voor infusie, maar zal in de hele bijsluiter Zinc Aguettant genoemd worden.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Zinc Aguettant en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Zinc Aguettant en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Zinc Aguettant bevat de werkzame stof zink gluconaat. Het behoort tot een groep van mineraalsupplementen en vormt een voedingsbron voor zink. Zink is een essentieel sporelement dat ervoor zorgt dat uw stofwisseling efficiënt werkt.

Zinc Aguettant wordt gebruikt ter voorkoming of behandeling van een tekort wanneer parenterale voeding (kunstmatige voeding via een ader) nodig is.

Zinc Aguettant kan gebruikt worden bij volwassenen en kinderen.

Zink is een sporelement. Het betekent dat uw lichaam slechts een zeer kleine hoeveelheid van deze voedingsstof nodig heeft. Zink heeft een belangrijke biologische rol voor sommige organen (lever, pancreas, hersenen, darmen), hormonale of enzymatische systemen, en voor de verdediging tegen het risico op infecties (immuunsysteem).

Zink heeft een belangrijke plaats bij de groei van premature baby's, zuigelingen en kinderen met verhoogde behoeften.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Dit middel mag niet onverdund toegediend worden.

Uw arts zal Zinc Aguettant met de nodige voorzichtigheid gebruiken als u voeding toegediend krijgt via een ader (parenterale voeding) en tegelijkertijd andere geneesmiddelen moet toegediend krijgen. Dit helpt om ongewenste reacties te voorkomen.

Bijsluiter

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Zinc Aguettant nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Hoge doses zink die langs de mond ingenomen worden kunnen de absorptie van koper, een ander sporelement, beïnvloeden. Het is niet bekend of dit ook het geval is wanneer zink langs een ader toegediend wordt.

Zwangerschap , borstvoeding en vruchtbaarheid

Onder normale gebruiksomstandigheden kan dit geneesmiddel gebruikt worden tijdens de zwangerschap en borstvoeding.

Van doseringen die een zinktekort corrigeren, wordt niet verwacht dat ze de vruchtbaarheid beïnvloeden.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Dit geneesmiddel zal u altijd worden toegediend door een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg. Uw arts zal de dosis Zinc Aguettant op basis van uw behoeften bepalen. Tijdens de behandeling zullen monsters van uw bloed worden genomen. Uw arts zal het zinkgehalte in uw bloed opvolgen om ervoor te zorgen dat het aanbevolen gehalte niet overschreden wordt.

Dosering:

Uw arts zal de juiste dosering voor u bepalen.

Wijze van toediening

Zinc Aguettant zal worden verdund voordat het aan u wordt toegediend als een langzame infusie. Zinc Aguettant wordt verdund in parenterale voeding mengsels of in een isotone oplossing (zoals natriumchloride 0,9% of glucose 5%).

Duur van de toediening

De duur van de behandeling zal worden bepaald door uw arts.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u teveel Zinc Aguettant heeft toegediend gekregen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, uw apotheker of het Antigifcentrum (070/245 245).

Hyperamylasemie (stijging van bepaalde pancreasenzymen in het bloed) zonder aanwijzingen van een acute pancreasaandoening, misselijkheid, braken, koorts, anemie (daling van het aantal rode bloedcellen), hypotensie (lage bloeddruk), pulmonair oedeem (vocht in de longen), diarree, geelzucht (gele verkleuring van de huid en van het wit van de ogen), oligurie (sterke afname van de dagelijkse hoeveelheid urine), hartritmestoornissen (abnormaal hartritme) en trombocytopenie (afname van het aantal bloedplaatjes, cellen die een rol spelen bij de bloedstolling) zijn gemeld bij patiënten met een overdosis.

Andere verschijnselen van toxiciteit kunnen bestaan uit overmatig zweten, wazig zien, verminderd bewustzijn en hypothermie (verlaagde lichaamstemperatuur).

Vertel uw arts wanneer u meer Zinc Aguettant heeft gebruikt dan u zou mogen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Bijsluiter

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Nadelige effecten zijn voornamelijk waargenomen bij hoge doseringen (zie rubriek “Heeft u te veel van dit middel gebruikt?”).

Ontsteking op de infuusplaats kan worden waargenomen (frequentie niet bekend).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via

België

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Na verdunning is de chemische en fysische stabiliteit bij gebruik aangetoond gedurende 24 uur bij kamertemperatuur.

Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product onmiddellijk worden gebruikt. Indien niet onmiddellijk gebruikt, vallen de bewaartijden en -omstandigheden voorafgaand aan het gebruik onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker en zouden normaal niet langer dan 24 uur bij 2 tot 8°C mogen zijn, tenzij de verdunning heeft plaatsgevonden onder gecontroleerde en gevalideerde aspetische omstandigheden.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Niet in de vriezer bewaren.

Na verdunning moet het product onmiddellijk gebruikt worden.

Gebruik dit geneesmiddel niet als u merkt dat er zichtbare tekenen van bederf te zien zijn.

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Gedeeltelijk gebruikte verpakkingen niet bewaren en alle materialen na gebruik weggooien.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

Bijsluiter

- De werkzame stof in dit middel is zink gluconaat. Een injectieflacon van 10 ml bevat 69,7 mg zink gluconaat, overeenkomend met 10 mg zink.
- De andere stof in dit middel is water voor injectie.

Hoe ziet Zinc Aguettant eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Dit geneesmiddel is een helder, kleurloos concentraat voor oplossing voor infusie in injectieflacons van 10 ml, in een doos van 10 injectieflacons.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Laboratoire Aguettant
1, rue Alexander Fleming
69007 Lyon
FRANKRIJK

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE480160

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

België:	Zinc Aguettant 1mg/ml, solution à diluer pour perfusion/ Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung/Concentraat voor oplossing voor infusie
Luxemburg:	Zinc Aguettant 1mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Oostenrijk:	Zink Aguettant 1mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Verenigd Koninkrijk:	Zinc 1mg/ml, concentrate for solution for infusion

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 07/2025