

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Confosept Zuurstofwater, 3%, oplossing voor cutaan gebruik

Waterstofperoxide 30 %

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

- Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld.
- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- 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.
- Wordt uw klacht na een aantal dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is Confosept Zuurstofwater en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Geneesmiddelen groep: Ontsmettingsmiddel (Antisepticum).

Therapeutische indicatie: Te gebruiken als ontsmettingsmiddel met een reinigende werking voor bijvoorbeeld vuile, eventueel diepere wonden.

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

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Dit medicijn mag niet in contact gebracht worden met de ogen.
- Het gebruik van waterstofperoxide in lichaamsholtes waaruit de vrijkomende zuurstof niet kan ontsnappen (fistels, ingesloten abscessen) is gevaarlijk.

In geval van twijfel is het raadzaam het advies van uw arts of apotheker in te winnen.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

- Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.
- Gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere medicijnen?" te lezen.
- Sommige producten kunnen de werking van het medicijn versterken of verzwakken, of mogen om andere redenen niet gelijktijdig gebruikt worden. Vertel daarom aan uw arts of apotheker welke producten u gebruikt. Zo is dit medicijn niet combineerbaar met reducerende agentia, waaronder organisch materiaal en oxideerbare substanties, en met alkali jodiden, permanganaten en andere sterker oxiderende agentia.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is of dat in het verleden is geweest.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geen gegevens beschikbaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Confosept Zuurstofwater nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

De geadviseerde dosering is:

Uitwendig gebruik: al of niet met behulp van steriel gaas, dat bevochtigd is met de oplossing, de te ontsmetten plaats bevochtigen of de oplossing direct in de wonde gieten. Na gebruik de fles zo vlug mogelijk en goed afsluiten. Als u de indruk heeft dat de werking van Confosept Zuurstofwater te sterk of te zwak is, licht dan uw arts of apotheker in.

Indien er geen beterschap optreedt, raadpleeg dan uw arts of apotheker opnieuw. Uw arts zal u vertellen hoe lang u Confosept Zuurstofwater moet gebruiken.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geen gegevens beschikbaar.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Wanneer u te veel van Confosept Zuurstofwater heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bij accidentele inname wordt het product voor opname in de darm afgebroken. Hierbij kunnen grote hoeveelheden zuurstof vrijkomen (10 x het volume van de ingenomen oplossing).

Inname van zuurstofwater veroorzaakt irritatie van het maag-darmstelsel. Pijnlijk opgeblazen gevoel en oprispingen worden veroorzaakt door de vrijstelling van grote hoeveelheden zuurstof in de maag.

Misselijkheid, braken, bloedbraken zijn voorkomende symptomen. Schuimvorming in de mond kan leiden tot belemmering van de ademhalingswegen en opname van schuim in de longen.

Grote hoeveelheden veroorzaken vermoedelijk ontsteking van de slokdarm en van de maag. Bij inname van grote hoeveelheden kan een maagsonde in de maag gebracht worden om de vrijgestelde zuurstof op die manier te laten ontsnappen.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Niet van toepassing.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Niet van toepassing.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

- Bij het aanbrengen van deze oplossing kan een kortdurende prikkeling ter hoogte van de wonde optreden.
- Contactdermatitis (huidontsteking), zwelling van gezicht (door aanwezigheid van lucht onder de huid), witte vlekken en verbleking van de huid kan optreden bij gebruik van dit medicijn.
- Blootstelling van zuurstofwater 3% aan de ogen veroorzaakt een prikkelend gevoel, irritatie, tranende ogen en wazig zicht.

Wanneer één van deze bijwerkingen ernstig wordt of als er een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

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:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03 1210 BRUSSEL	Postbus 97 1000 BRUSSEL Madou
----------------------------------	-------------------------------------

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

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

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht, bij kamertemperatuur (15°C – 25°C). De fles zorgvuldig gesloten houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket na “EXP”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is waterstofperoxide 30 procent (0.1g/g).
- De andere stoffen in dit medicijn zijn salicylzuur, natriumpyrofosfaat decahydraat, geconcentreerd fosforzuur en gezuiverd water q.s. ad 1 g.

Bijsluiter

Hoe ziet Confosept Zuurstofwater eruit en wat zit er in een verpakking?

Farmaceutische vorm: Oplossing voor uitwendig gebruik. Steriele oplossing.
Verpakkingsgrootte: fles van 120 ml.

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

Conforma NV
Zenderstraat 10
9070 Destelbergen
België
Tel: +32 (0)9 228 20 00
Fax: +32 (09) 228 22 62
e-mail: info@conforma.be

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE161786

Afleveringswijze: vrije aflevering

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit medicijn contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 12/2021