

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

CHLORONGUENT 1,5% zalf

Natriumtosylchlooramide (Chlooramine T)

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter 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 enkele dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. WAT IS CHLORONGUENT 1,5% EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Ontsmettende huidzalf.

De behandeling (ontsmetting) van oppervlakteletsels van de huid (b.v. doorligwonden) en geïnfecteerde wonden (b.v. verzweringsen).

Wordt uw klacht na enkele dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U CHLORONGUENT 1,5% NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Chloronguent 1,5% niet gebruiken?

U bent allergisch voor natriumtosylchlooramide (chlooramine T) of voor één van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Chloronguent 1,5%?

Orale inname vermijden, alsook alle aanraking met ogen.

De aanraking van het product met instrumenten vervaardigd uit oxydeerbaar materiaal moet vermeden worden.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Chloronguent 1,5% 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.

Gelijktijdig aanwenden van alcohol, zuurstofwater en alkalische zepen vermijden.

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 geneesmiddel gebruikt.

Chloronguent 1,5% mag gebruikt worden tijdens de zwangerschap en de borstvoeding.

Bij de borstgevende vrouw zal het product niet op de borsten aangebracht worden om inname door de zuigeling te vermijden.

3. HOE GEBRUIKT U CHLORONGUENT 1,5%?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter 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.

Eénmaal per dag Chloronguent 1,5% op de te behandelen huidoppervlakte aanbrengen en gelijkmatig inmasseren. De hoeveelheid product uitstrijken op een steriel gaaskompres en het verband op de te behandelen plek aanbrengen. In geval van sterk geïnfecteerde wonden dit tweemaal per dag herhalen. Alvorens Chloronguent 1,5% aan te brengen, de te behandelen plek grondig reinigen met lauw water en drogen.

Heeft u te veel van Chloronguent 1,5% gebruikt?

Wanneer u teveel van Chloronguent 1,5% heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Een toevallige orale inname van Chloronguent 1,5% kan binnen enkele minuten misselijkheid, braken, cyanose, brutale bloeddrukdaling en ademhalingsproblemen veroorzaken. De behandeling zal eruit bestaan de patiënt melk te doen drinken, actieve kool en eventueel een braakmiddel toe te dienen of een maagspoeling uit te voeren.

Als u stopt met het gebruik van Chloronguent 1,5%

Indien de behandeling met Chloronguent 1,5% te vroeg wordt gestopt kan de infectie heroptreden.

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Bijsluiter

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

Er kunnen zeldzame overgevoeligheidsreacties optreden onder de vorm van huiduitslag, of oedeem. Andere ongewenste effecten (braken, ernstige stoornissen van de ademhaling of bloedsomloop) zouden slechts kunnen optreden in geval van toevallige inname van de zalf.

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 -EUROSTATION II - Victor Hortaplein, 40/ 40 - B-1060 Brussel (Website: www.fagg.be - e-mail: patientinfo@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 CHLORONGUENT 1,5%?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Gebruik Chloronguent 1,5% niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

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 Chloronguent 1,5%?

- Het werkzaam bestanddeel is natriumtosylchloramide (chlooramine T) 1,5%.
- De andere stoffen zijn vaseline en vloeibare paraffine.

Hoe ziet Chloronguent 1,5% eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Zalf voor cutaan gebruik (uitwendig gebruik).

Tubes van 20g en 40g.

Aflevering: Vrije aflevering.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE024087

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

LABORATOIRES STEROP, Scheutlaan 46-50, 1070 Brussel, België.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 06/2015