

LIPACTIN® GEL, 175 I.U./g; 5 mg/g, gel

Héparine sodique - Sulfate de zinc

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.



- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 10 jours.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que Lipactin gel et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lipactin gel?
3. Comment utiliser Lipactin gel?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Lipactin gel?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LIPACTIN GEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Lipactin gel est un gel pour usage local (topique) externe.

Lipactin gel est utilisé comme un gel antiviral à appliquer sur la peau. A utiliser pour le traitement des boutons de fièvre.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LIPACTIN GEL?

N'utilisez jamais Lipactin gel

- Si vous êtes allergique au héparine sodique ou au sulfate de zinc ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas d'immunodépression grave (répression de la résistance naturelle p. ex. par le SIDA ou une transplantation de moelle osseuse).
- Chez les enfants de moins de 6 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Lipactin gel.

- Lipactin gel est exclusivement destiné à un usage externe.
- Evitez le contact avec les yeux.
- Arrêtez le traitement immédiatement si des réactions allergiques (hypersensibles) se présentent.

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Autres médicaments et Lipactin gel

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez/utilisez, avez récemment pris/utilisé ou pourriez prendre/utiliser tout autre médicament.

Lipactin gel avec des aliments et boissons

Aucune interaction connue.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de contracter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

N'utiliser Lipactin gel pendant la grossesse et l'allaitement qu'après avoir demandé l'avis de votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune précaution particulière n'est nécessaire.

3. COMMENT UTILISER LIPACTIN GEL?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est:

Aux premiers signes d'infection (démangeaisons, sensation de tiraillement, douleur, apparition d'un bouton), appliquer 3 à 6 fois par jour une mince couche de Lipactin gel sur la peau et la lèvre atteinte.

- Après disparition des symptômes, il est préférable de poursuivre le traitement pendant quelques jours.
- N'utilisez jamais Lipactin gel chez les enfants de moins de 6 ans.

Consultez un médecin si les symptômes persistent ou s'aggravent, après 10 jours.

Lipactin gel est exclusivement destiné à un usage externe.

Si vous avez utilisé plus de Lipactin gel que vous n'auriez dû

En utilisation locale externe aux doses recommandées, il n'y a aucun risque de surdosage. Si vous avez utilisé ou pris trop de Lipactin gel, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Lipactin gel

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser (maximum 6 fois par jour).

Si vous arrêtez d'utiliser Lipactin gel

Non applicable.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?

Comme tous les médicaments, Lipactin gel peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Parfois l'application du gel peut être temporairement accompagnée d'une sensation de brûlure à l'endroit traité.
- Dans de rares cas, des réactions allergiques ont été décrites. Arrêtez le traitement immédiatement si des réactions allergiques se présentent.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5. COMMENT CONSERVER LIPACTIN GEL?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. A conserver à température ambiante (15-25°C). N'utilisez pas Lipactin gel après la date de péremption indiquée sur le tube/la boîte après « EXP ». Les deux premiers chiffres indiquent le mois, les deux ou quatre derniers l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient Lipactin gel

- Les substances actives sont héparine sodique (175 I.U./g) et sulfate de zinc (5 mg/g).
- Les autres composants sont glycérine 85% - phénoxyéthanol - polysorbate 60 - polysorbate 80 - carboxyméthylcellulose sodique - eau purifiée.

Aspect de Lipactin gel et contenu de l'emballage extérieur

Tube de 3 grammes gel.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché:

Louis WIDMER N.V. - Avenue Louise 486 - BE-1050 Bruxelles

Fabricant:

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A. - Rijksweg 9 - 2880 Bornem - Belgique

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE201257

Mode de délivrance

Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 06/2012.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2012.