

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

Heparine natrium - Zinksulfaat

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 of apotheker u dat heeft verteld.

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u veel 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 of apotheker.
- Wordt uw klacht na 10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.



Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt Lipactin gel gebruikt?
2. Wanneer mag u Lipactin gel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Lipactin gel?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u Lipactin gel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

1. WAARVOOR WORDT LIPACTIN GEL GEBRUIKT?

Lipactin gel is een gel voor lokaal (topisch) uitwendig gebruik.

Lipactin gel wordt gebruikt als een antivirale gel voor gebruik op de huid. Te gebruiken bij de behandeling van koortsblaasjes.

2. WANNEER MAG U LIPACTIN GEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Lipactin gel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.
- Bij ernstige immunosuppressie (onderdrukking van de natuurlijke weerstand vb. door AIDS of beenmergtransplantatie).
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Lipactin gel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Lipactin gel gebruikt.

- Lipactin gel is enkel bestemd voor uitwendig gebruik.
- Vermijd contact met de ogen.
- Stop de behandeling onmiddellijk bij het optreden van allergische (overgevoeligheids-) reacties.

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

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Lipactin gel nog andere geneesmiddelen, of 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.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Geen interacties gekend.

Zwangerschap en borstvoeding

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.

Lipactin gel gedurende de zwangerschap en borstvoeding alleen gebruiken in overleg met uw arts.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Geen bijzondere voorzorgen nodig.

3. HOE GEBRUIKT U LIPACTIN GEL?

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

De gebruikelijke dosering is:

Bij de eerste tekenen van een infectie (jeuk, trekkerig gevoel, pijn, blaasjesvorming) Lipactin gel 3 tot 6 keer per dag in een dun laagje op de aangetaste huid en lippen aanbrengen.

- Na het verdwijnen van de symptomen wordt de behandeling best nog enkele dagen voortgezet.
- Lipactin gel mag niet gebruikt worden bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Neem contact op met uw arts als uw klacht niet betert, of erger wordt, na 10 dagen.

Lipactin gel is enkel voor uitwendig gebruik.

Heeft u te veel van Lipactin gel gebruikt?

Bij lokaal, uitwendig gebruik in de aangegeven hoeveelheid is er geen gevaar voor overdosering. Wanneer u te veel van Lipactin gel heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten Lipactin gel te gebruiken?

Als u een dosis bent vergeten, wacht dan tot de volgende dosis (maximaal 6 keer per dag).

Als u stopt met het gebruik van Lipactin gel

Niet van toepassing.

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

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN.

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

- Soms kan na het aanbrengen van de gel tijdelijk een branderig gevoel op de behandelde plaats optreden.
- In zeldzame gevallen kunnen allergische reacties voorkomen. Stop de behandeling onmiddellijk als allergische reacties voorkomen.

Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat?

Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U LIPACTIN GEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren op kamertemperatuur (15-25°C). Gebruik Lipactin gel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de tube/doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De eerste twee cijfers geven de maand aan, de volgende twee of vier cijfers het jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Lipactin gel

- De werkzame stoffen in Lipactin gel zijn heparine natrium (175 I.E./g) en zinksulfaat (5 mg/g).
- De andere stoffen in Lipactin gel zijn glycerine 85 % - fenoxyethanol - polysorbaat 60 - polysorbaat 80 -natriumcarboxymethylcellulose - gezuiverd water.

Hoe ziet Lipactin gel eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Tube met 3 gram gel.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Louis WIDMER N.V. - Louizalaan 486 - BE-1050 Brussel

Fabrikant

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

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE201257

Afleveringswijze

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 06/2012.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 06/2012.