

Module 1.3.1.3 – BE – FR	NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR
MELISANA S.A., Av. du Four à Briques 1, B-1140 Bruxelles	<b>Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée</b>
Variation type IB n°C.I.z: split SPC/PIL	Page 1 de 4

## Notice: information de l'utilisateur

### Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée

Hexamidine di-isétionate

#### **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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 à 4 jours.

#### **Que contient cette notice?**

1. Qu'est-ce que Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?
3. Comment utiliser Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. Qu'est-ce que Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée et dans quel cas est-il utilisé?**

L'Hexomedine transdermique est un antiseptique à usage externe.

L'Hexomedine transdermique (à travers la peau) est utilisé dans le traitement adjuvant d'infections localisées de la peau, notamment les infections des follicules pileux (folliculites) et des ongles (périonyxis).

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 à 4 jours.

#### **2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?**

##### **N'utilisez jamais Hexomedine transdermique**

- Si vous êtes allergique aux dérivés de la diamidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Pour aseptiser la peau avant un prélèvement ou une injection ou pour stériliser des objets.

##### **Avvertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Hexomedine transdermique.

Ne pas utiliser au-delà de 5 jours, en particulier si vous l'utilisez sur la peau d'un nourrisson.

- Ne pas utiliser Hexomedine transdermique: sur des plaies ouvertes;
- sur une peau endommagée (p.ex. une peau brûlée);

Module 1.3.1.3 – BE – FR	NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR
MELISANA S.A., Av. du Four à Briques 1, B-1140 Bruxelles	<b>Hexomedine solution 1 mg/ml solution pour application cutanée</b> <b>Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée</b>
LI: nav: Hexomedine oplossing&transdermaal_AMM_LU_LA_16042 0	Page 2 de 4

- sur les muqueuses;
- sous un pansement empêchant la déshydratation de la plaie (pansement occlusif).

Evitez le contact avec les yeux.

#### **Autres médicaments et Hexomedine transdermique**

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

L'usage concomitant ou successif d'autres antiseptiques ne rapporte aucun avantage.

#### **Hexomedine avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Sans objet.

#### **Grossesse et allaitement**

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

Aucun effet nocif concernant l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement n'a été rapporté à ce jour.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**Hexomedine transdermique contient 300 mg de propylène glycol (E1520) par ml.** Le propylène glycol peut provoquer une irritation cutanée.

### **3. Comment utiliser Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?**

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.

Il est recommandé d'appliquer la solution Hexomedine transdermique pure, donc non diluée, 2 fois par jour en pansement humide pendant 30 à 45 minutes, ou de baigner directement le doigt dans la solution contenue dans le flacon pendant 1 à 3 minutes (le flacon étant conçu pour y tremper le doigt infecté). Il n'est pas utile de rincer après application.

Ne pas utiliser la solution transdermique sur des plaies ouvertes ou des muqueuses ni sous un pansement qui empêche la déshydratation de la plaie (pansement occlusif).

Ne pas utiliser au-delà de 5 jours, en particulier si vous l'appliquez sur la peau d'un nourrisson.

#### **Si vous avez utilisé plus d'Hexomedine transdermique que vous n'auriez dû**

Si vous avez utilisé trop de Hexomedine, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (**070/245.245**).

Si le produit est avalé accidentellement, il est recommandé d'administrer du charbon actif (agent de liaison puissant) et de faire procéder éventuellement à un lavage d'estomac. Dans le cas où la victime présente une respiration difficile, il faut la conduire le plus rapidement possible à l'hôpital.

#### **Si vous oubliez d'utiliser Hexomedine transdermique**

Module 1.3.1.3 – BE – FR	NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR
MELISANA S.A., Av. du Four à Briques 1, B-1140 Bruxelles	<b>Hexomedine solution 1 mg/ml solution pour application cutanée</b> <b>Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée</b>
LI: nav: Hexomedine oplossing&transdermaal_AMM_LU_LA_16042 0	Page 3 de 4

Sans objet.

#### **Si vous arrêtez d'utiliser Hexomedine transdermique**

Sans objet.

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, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Vous pouvez devenir hypersensible au produit. Ne l'utilisez donc pas en trop grande quantité ou trop longtemps, ni sur une peau déjà lésée ou fortement abîmée.

L'hypersensibilité peut se manifester sous forme de picotements, démangeaisons, brûlures et sécheresse de la peau. Exceptionnellement, des réactions cutanées allergiques et même des réactions d'hypersensibilité sévères (réactions anaphylactiques) peuvent se manifester.

#### **Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via:

#### **Belgique**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé  
Division Vigilance  
EUROSTATION II  
Place Victor Horta, 40/ 40  
B-1060 Bruxelles  
site internet: [www.afmps.be](http://www.afmps.be)  
e-mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be)

#### **Luxembourg**

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments  
Villa Louvigny – Allée Marconi  
L-2120 Luxembourg  
site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **5. Comment conserver Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Durée d'utilisation après ouverture: 15 jours.

Module 1.3.1.3 – BE – FR	NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR
MELISANA S.A., Av. du Four à Briques 1, B-1140 Bruxelles	<b>Hexomedine solution 1 mg/ml solution pour application cutanée</b> <b>Hexomedine transdermique 1,5 mg/ml solution pour application cutanée</b>
Ll: nav: Hexomedine oplossing&transdermaal_AMM_LU_LA_16042 0	Page 4 de 4

Si le flacon d'Hexomedine transdermique est utilisé pour y tremper un doigt infecté, ne l'utilisez pas au-delà de 5 jours.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. Contenu de l'emballage et autres informations

### Ce que contient Hexomedine transdermique?

- La substance active est: hexamidine di-isétionate 1,5 mg/ml.
- Les autres composants sont: éthanol 96%, propylène glycol (E1520), methylal, nonoxinol 9 et eau purifiée (Voir rubrique 2 « Hexomedine transdermique contient du propylène glycol »).

### Aspect de l'Hexomedine transdermique et contenu de l'emballage extérieur

Flacon de 45 ml de solution pour application cutanée.  
Solution incolore.

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

#### Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Melisana SA  
Avenue du Four à Briques 1  
1140 Bruxelles  
Belgique

#### Fabricants

Aventis Pharma SA  
Avenida de Leganes 62  
ES-28925 Alcorcón  
l'Espagne

Unither Liquid Manufacturing  
1-3 Allée de la Neste  
Z.I. en Sigal  
31770 Colomiers  
France

### Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

BE002466

### Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2019.**