

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ANTÉBOR 10 % solution pour application cutanée

Sulfacétamide sodique

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.

Que contient cette notice?

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

1. Qu'est-ce qu'Antébor et dans quel cas est-il utilisé?

Antébor est un produit contre les infections de la peau. Ce médicament contient du sulfacétamide sodique (groupe des sulfamides).

- Le traitement d'appoint d'infections causés par des bactéries sensibles aux sulfamides.
- Traitement d'appoint dans l'acné inflammatoire.

Antébor n'est pas approprié pour emploi sur des plaies ouvertes. (Voir rubrique 4: «*Quelles sont les effets indésirables éventuels ?*»).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Antébor?

N'utilisez jamais Antébor

- si vous êtes allergique au principe actif ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6;
- en cas d'eczéma allergique ou de démangeaisons;
- si vous souffrez d'une affection du foie ou rein;
- sur des blessures, les muqueuses et les yeux;
- chez les nouveaux nés et les prématurés;
- chez la femme en fin de grossesse ou pendant l'allaitement.

Avertissements et précautions

- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique "Autres médicaments et Antébor".

- L'application fréquente de l'Antébor sur des grandes surfaces ou sous pansement occlusif augmente l'assimilation du produit actif. Ceci peut provoquer des effets secondaires.
 - Une nouvelle contamination par des germes insensibles peut se produire.
 - Il importe d'être prudent si vous êtes hypersensible à d'autres sulfonamides, diurétiques ou à certains produits antidiabétiques (sulfonylurea).
 - N'utilisez pas l'Antébor ensemble avec d'autres désinfectants pour la peau.
 - N'utilisez pas une autre crème, lotion ou médicament sur votre peau sans avis médical. Cela vaut également pour les filtres solaires ou un cosmétique contenant de l'alcool.
- 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 Antébor

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris les médicaments sans ordonnance..

N'utilisez pas d'autres médicaments à usage externe en même temps que la solution Antébor.

Evitez surtout l'emploi combiné avec certains anesthésiques locaux.

Evitez l'emploi concomitant d'autres médicaments qui provoquent également une hypersensibilité à la lumière ou au soleil.

Antébor avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ne pas utiliser Antébor chez la femme en fin de la grossesse ou pendant l'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.

3. Comment utiliser Antébor?

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.

Solution pour application cutanée (externe).

Infection de la peau: une à deux applications de solution Antébor par jour.

Traitement d'acné: matin et soir, après la toilette, appliquez abondamment la solution Antébor sur la peau en laissant sécher sans essuyer.

Votre médecin vous racontera combien de temps vous devez utiliser Antébor. N'arrêtez pas la thérapie parce que l'affection peut réapparaître.

Si vous avez utilisé plus d'Antébor que vous n'auriez dû

Une ingestion accidentelle d'Antébor par la bouche se manifeste en nausées et douleurs au ventre. Les soins consistent en un lavage gastrique, l'administration de liquide afin d'augmenter la diurèse.

Si vous avez utilisé ou pris trop d'Antébor, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Antébor

Si vous avez manqué une application, utilisez Antébor quand vous y pensez. N'appliquez pas d'autre dose immédiatement après la précédente.

Si vous arrêtez d'utiliser Antébor

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. Quelles sont les effets indésirables éventuels ?

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

Affections hématologiques et du système lymphatique

Si Antébor est appliqué sur des plaies ouvertes, le produit peut provoquer des effets non désirés importants sur la formule sanguine et la fonction des reins.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

- Eczéma de contact (maladie de la peau causée par le contact avec des irritants).
- Sensibilité exagérée à la lumière ou au soleil.
- Des éruptions cutanées, des démangeaisons ou une sensation fourmillée ou irritante. Ces effets secondaires sont généralement de nature temporaire et sont rapportés chez moins de 2% des patients.
- Des réactions d'hypersensibilités comme un gonflement local, une rougeur, une démangeaison. Ces réactions peuvent apparaître chez des personnes qui n'ont jamais eu de réponse d'hypersensibilité.
- D'autres formes d'hypersensibilité sont des éruptions cutanées et erythema multiforme (des exanthèmes caractérisés par des taches (humides) rouges, irrégulières).

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 l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, site internet: 'www.afmps.be'. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Antébor?

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

A conserver à température ambiante (15-25°C).

Ne pas utiliser Antébor après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette et la boîte, après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ne pas utiliser, si vous remarquez que le liquide est coloré.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 Antébor

- La substance active est sulfacétamide sodique.

- Les autres composants sont musc cétone, huile essentielle de bergamote, huiles essentielles de rose, huile essentielle de citron, huile essentielle d'élémi, bromure de benzododecinium, éthanol (96%), eau purifiée.

Qu'est-ce qu'Antébor et contenu de l'emballage extérieur

Solution pour application cutanée. Flacon de 200 ml.

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

KELA Pharma nv/sa
Industriepark West 68
B-9100 Sint-Niklaas

Fabricant
PURNA Pharmaceuticals nv/sa
Rijksweg 17
B-2870 Puurs

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE006212

Conditions de prescription et de délivrance

Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 09/2014