

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ASEPTIDERM 0,5% **Compresses imprégnées** **Solution pour application cutanée**

Cétrimide

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après quelques jours, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Aseptiderm et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aseptiderm
3. Comment utiliser Aseptiderm
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aseptiderm
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ASEPTIDERM ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE

Aseptiderm est un désinfectant du groupe des ammoniums quaternaires.

Aseptiderm est indiqué pour :

- le nettoyage et la désinfection de la peau en cas de petites blessures.
- le nettoyage et la désinfection des petits instruments.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ASEPTIDERM

N'utilisez jamais ASEPTIDERM

si vous êtes allergique (hypersensible) au cétrimide ou à d'autres dérivés de l'ammonium quaternaire ou à l'un des autres composants contenus dans Aseptiderm.

Faites attention avec Aseptiderm,

Evitez le contact avec les yeux.

Evitez l'emploi sur des grandes surfaces de peau.

Aseptiderm ne peut pas être utilisé pour le rinçage des lentilles de contact souples.

NOTICE

Il existe des incompatibilités avec certains constituants : Le cétrimide peut être inactivé par les savons, les surfactants anioniques et les colorants acides. Le pus et le sang peuvent également inactiver le principe actif.

Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Utilisation d'autres médicaments ».

Utilisation d'autres médicaments

Données non fournies.

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments ou si vous en avez pris récemment même s'il s'agit de médicaments obtenus sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT UTILISER ASEPTIDERM

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les compresses imprégnées et la solution pour application cutanée sont destinées à l'usage externe.

Compresses imprégnées :

Ouvrir le sachet en le déchirant dans le sens de la longueur.

Nettoyer la zone déterminée avec la compresse imprégnée, l'utiliser dépliée ou en tampon.

Les compresses déchirées en bandes régulières dans le sens de la largeur peuvent être utilisées comme petits pansements en les fixant par un morceau de bande adhésive.

Appliquer une ou deux fois par jour sur la plaie.

Solution pour application cutanée :

Appliquer la solution non diluée.

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

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

Le risque de trop fortes doses en cas d'utilisation des compresses est invraisemblable.

La prise accidentelle de cétrimide par la bouche peut provoquer une irritation des muqueuses gastro-intestinales et des vomissements.

En cas d'ingestion accidentelle de la solution, un lavage d'estomac peut être nécessaire.

Si vous arrêtez d'utiliser ASEPTIDERM

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 INDESIRABLES EVENTUELS

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

On peut s'attendre aux effets indésirables suivants :

- Irritation locale et sensibilisation aux constituants de la préparation, surtout après une application de longue durée.
- **Toxicité cornéenne**
- Présence de méthémoglobine dans le sang si de grandes surfaces de peau sont recouvertes par le produit (par ex. le thorax entier).

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER ASEPTIDERM

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

Conserver à température ambiante.

Ne pas utiliser Aseptiderm après la date de péremption mentionnée sur l'emballage et le flacon après la mention EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Prenez contact avec votre médecin ou votre pharmacien pour toute information relative à ce médicament.

Que contient Aseptiderm

La substance active est le Cétrimide.

Les compresses sont imprégnées par 3,5ml de solution contenant 17,5mg de cétrimide, soit 5mg/ml.

La solution pour application cutanée contient 500mg de cétrimide par 100ml, soit 5mg/ml.

Les autres composants (excipients) sont l'essence aromatique de pin, le condensat d'oxyde d'éthylène sur huile de ricin, le jaune de quinoléine (E 104), l'eau purifiée.

Compresses imprégnées : la solution est imprégnée sur des compresses d'ouate visqueuse hydrophile.

Qu'est ce que Aseptiderm et contenu de l'emballage extérieur

Aseptiderm 0,5% Compresses imprégnées :

Compresses imprégnées par le principe actif, emballées individuellement dans un sachet hermétique scellé.

Boîte de 7 sachets individuels. Boîte de 1000 sachets (emballage clinique).

Aseptiderm 0,5% Solution pour application cutanée :

Solution pour application cutanée

Flacon en plastique de 125 ml.

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

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché :

LABORATOIRES BELGES PHARMACOBEL, avenue de Scheut 46-50, 1070 Bruxelles, Belgique.

Fabricants :

Laboratoria Smeets - Fotografielaan 42 - B-2610 Wilrijk

NOTICE

Klockner Pentapack - Klocknerstraat 1 - B-3930 Hamont Achel

Numéros de l'Autorisation de Mise sur le Marché :

Aseptiderm 0,5% Compresses imprégnées : BE213464

Aseptiderm 0,5% Solution pour application cutanée : BE213473

Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 06/2010