

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**ASTREXINE® 5 mg/1g**
Poudre pour application cutanée
chlorhexidine hydrochloride

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

Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours utiliser ASTREXINE® 5 mg/1g Poudre pour application cutanée avec prudence pour en obtenir les meilleurs effets.

- 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, consultez un médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST CE QU'ASTREXINE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Astrexine est un antiseptique et un désinfectant.

Astrexine est destiné au traitement local antiseptique et désinfectant de lésions superficielles de la peau, infectées ou susceptibles de se surinfecter.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASTREXINE**N'utilisez jamais Astrexine**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la chlorhexidine ou à l'autre composant contenu dans Astrexine
- sur des brûlures, des plaies ouvertes et l'ombilic du nouveau-né.

Faites attention avec Astrexine

- Évitez le contact avec les yeux, l'oreille moyenne et les muqueuses
- Évitez d'inhaler la poudre ; dès lors, redoublez de prudence lorsque le produit est utilisé pour un enfant ou un nourrisson
- Certains savons peuvent inactiver le produit. Consultez votre pharmacien.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- D'une façon générale il y a incompatibilité chimique avec des composés anioniques entre autre avec certains savons.

Grossesse et allaitement

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

- L'Astrexine n'est pas contre-indiqué chez la femme enceinte.
- Avant l'allaitement, il y a lieu de laver soigneusement les seins pour éviter l'absorption ou

l'inhalation de la poudre par le nourrisson.

Informations importantes concernant certains composants d'Astrexine.

- Ce médicament contient du talc. L'inhalation de cette poudre peut provoquer des complications pulmonaires.
- Laver soigneusement les seins avant l'allaitement pour éviter l'inhalation par le nourrisson.

3. COMMENT UTILISER ASTREXINE

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

- Renverser le saupoudreur au-dessus de la région à traiter et frapper à coups répétés sur le fond du flacon.
- Les applications sont à renouveler 2 ou 3 fois par jour et ceci jusqu'à 2 à 3 jours après assèchement de la plaie.
- Si une détérioration de la plaie apparaît veuillez consulter à nouveau votre médecin.

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

Si vous avez utilisé trop d'Astrexine, prenez **immédiatement** contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245 245).

Si vous oubliez d'appliquer Astrexine

N'appliquez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer. Appliquez le produit dès que vous y pensez.

Si vous arrêtez d'utiliser Astrexine

Un arrêt prématuré du traitement peut mener à une infection de la plaie.

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

4. EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

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

Les effets indésirables suivants ont été observés :

- allergie de contact
- ototoxicité (danger pour l'oreille) en cas de contact avec l'oreille interne
- complications pulmonaires graves en cas d'inhalation massive de talc
- irritation au niveau des yeux, de l'oreille moyenne ou des muqueuses. Laver à l'eau en cas de contact.

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 le système de déclaration :

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
E-mail: 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 ASTREXINE

Tenir hors de portée et de la vue des enfants.

A conserver à température ambiante (15°C à 25°C) dans l'emballage d'origine.

Ne pas utiliser Astrexine après la date de péremption mentionnée sur le flacon après « 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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Astrexine

- La substance active est la chlorhexidine hydrochloride.
- L'autre composant est le talc.

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

Astrexine est une poudre pour application cutanée présentée en flacon saupoudreur de 30g.

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

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché
Pierre Fabre Médicament
45, place Abel Gance
F – 92100 Boulogne
France

Fabricant

Smeets S.A Fotografielaan 42
2610 Wilrijk
Belgique

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

France

Pierre Fabre Médicament
45, place Abel Gance
F – 92100 Boulogne

Délivrance libre.

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché : BE188912

- A. **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 11/2015**
- B. **La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 12/2015**