

BITHIOL 10% QUALIPHAR, zalf
BITHIOL 20% QUALIPHAR, zalf
Ichtammol

Lees goed de hele bijsluiter, want deze bevat belangrijke informatie.

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.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt Bithiol Qualiphar gebruikt?
2. Wanneer mag u Bithiol Qualiphar niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Bithiol Qualiphar?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u Bithiol Qualiphar?
6. Aanvullende informatie.

1. WAARVOOR WORDT BITHIOL QUALIPHAR GEBRUIKT?

Bithiol Qualiphar is een zalf voor de behandeling van huidaandoeningen.

Het is aangewezen als:

- Aanvullende behandeling bij terugkerende huidaandoening met schilferende, droge huiduitslag (psoriasis), chronisch eczeem en huidontstekingen die gepaard gaan met een te grote talgafscheiding (sebumafscheiding).
- Aanrijpend middel bij steenpuisten (furunkels) en puisten (pustulae).

2. WANNEER MAG U BITHIOL QUALIPHAR NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u Bithiol Qualiphar niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.
- Bij allergische huidaandoeningen.
- Bij zware huidletsels, zoals grote, open wonden of brandwonden.
- Bij pasgeborenen en prematuren.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Bithiol Qualiphar?

- Dit geneesmiddel mag niet langdurig of veelvuldig gebruikt worden.
- Contact met ogen, slijmvliezen of open wonden moet vermeden worden.

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

- Als u nog andere geneesmiddelen gebruikt. Gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.

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 Bithiol Qualiphar nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft. Gelijkijdig gebruik met ontsmettingsmiddelen moet vermeden worden.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Geen interacties bekend.

Zwangerschap en borstvoeding

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Bij correct gebruik in de aangegeven hoeveelheid mag dit geneesmiddel gebruikt worden door zwangere vrouwen en vrouwen die borstvoeding geven. Het is nochtans aan te raden de behandelende arts in te lichten over het gebruik ervan.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Geen bijzondere voorzorgen nodig.

Stoffen in Bithiol Qualiphar waarmee u rekening moet houden

Dit geneesmiddel bevat wolvet (adeps lanae), deze stof kan lokale huidreacties veroorzaken (bvb. contact dermatitis).

Bithiol Qualiphar heeft als werkzaam bestanddeel ichtammol, een stof die onverenigbaar is met jood, ijzer- en loodzouten, en basische verbindingen. Vermijd daarom contact met deze stoffen gedurende uw behandeling met Bithiol Qualiphar.

3. HOE GEBRUIKT U BITHIOL QUALIPHAR?

Gebruik Bithiol Qualiphar altijd precies 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:

De zalf 2 tot 3 maal per dag in een dunne laag op de te behandelen plaats aanbrengen en vervolgens afschermen met een steriel gaasje.

Eventuele vlekken op kleding kunnen verwijderd worden met water en zeep.

U mag Bithiol Qualiphar niet langer dan 3 weken na elkaar gebruiken zonder een arts te raadplegen.

Heeft u te veel van Bithiol Qualiphar gebruikt?

Bij correct, uitwendig gebruik is de opname van een te grote hoeveelheid praktisch onmogelijk. Wanneer u Bithiol Qualiphar heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten Bithiol Qualiphar te gebruiken?

Er zijn geen bijzondere maatregelen nodig.

Als u stopt met het gebruik van Bithiol Qualiphar

Er zijn geen bijzondere maatregelen nodig.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN.

In normale omstandigheden wordt Bithiol Qualiphar goed verdragen.

Zoals elk geneesmiddel kan Bithiol Qualiphar bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- Allergische reactie ten opzichte van één van de bestanddelen.
- Lichte irritatie op de behandelde plaats, huiduitslag.

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U BITHIOL QUALIPHAR?

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden. Bewaren beneden 25°C. Gebruik Bithiol Qualiphar niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de tube/buitenverpakking 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. AANVULLENDE INFORMATIE.

Welke stoffen zitten er in Bithiol Qualiphar?

- De werkzame stof in Bithiol Qualiphar is Ichtammol 10 g (Bithiol 10% Qualiphar) en Ichtammol 20 g (Bithiol 20% Qualiphar).
- De andere stoffen in Bithiol Qualiphar zijn vaseline en wolvet q.s. ad 100 g.

Hoe ziet Bithiol Qualiphar eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Een tube bevat 22 g zalf.

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

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

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen: BE230063 (Bithiol 10% Qualiphar)
BE230072 (Bithiol 20% Qualiphar).

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is goedgekeurd in: 06/2012.