

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Bactroban 2% Neuszalf 20 mg/g mupirocine (als mupirocine-calcium)

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 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. Wat is Bactroban Neuszalf en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Bactroban Neuszalf en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Bactroban Neuszalf wordt toegepast voor de bestrijding van bepaalde in de neus voorkomende bacteriën, waaronder stafylokokken, die resistent zijn tegen andere antibiotica.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- u bent allergisch (overgevoelig) voor de werkzame stof mupirocine of voor een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- voorkom contact met de ogen. Indien de zalf per ongeluk in uw ogen komt, was dan uw ogen met water
- als er een allergische reactie optreedt (deze kunt u herkennen aan bijvoorbeeld huiduitslag, lokale pijn, gezwollen huid of benauwdheid), moet met het gebruik van de zalf gestopt worden. Verwijder de restanten van de zalf uit de neus. Overleg met uw arts over een andere behandeling
- gebruik Bactroban Neuszalf niet langer dan door uw arts is voorgeschreven. Wanneer Bactroban Neuszalf te lang gebruikt wordt, is het risico op het ontstaan van resistentie aanwezig

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Bactroban Neuszalf nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Bactroban Neuszalf mag niet worden gemengd met andere preparaten omdat anders de werking kan verminderen.

Zwangerschap

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel gebruikt.

Over het gebruik van Bactroban Neuszalf tijdens de zwangerschap bij de mens bestaan onvoldoende gegevens om een mogelijke schadelijkheid te beoordelen. Er zijn tot dusver geen aanwijzingen voor schadelijkheid gevonden bij dierproeven. Een effect tijdens de zwangerschap wordt niet verwacht, omdat de opname van Bactroban Neuszalf in het bloed te verwaarlozen is. Bactroban Neuszalf kan tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Vraag uw arts of apotheker om advies.

Borstvoeding

Een effect op de zuigeling wordt niet verwacht, omdat de opname van Bactroban Neuszalf in het bloed van de baby te verwaarlozen is. Bactroban Neuszalf kan tijdens de borstvoeding worden gebruikt. Vraag uw arts of apotheker om advies.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen nadelige invloeden van Bactroban Neuszalf beschreven op de rijvaardigheid of op het vermogen om machines te bedienen.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Als het voorschrift van uw arts niet voldoende wordt opgevolgd bestaat de kans dat de neusinfectie voortduurt.

Voor volwassenen, kinderen en ouderen is de aanbevolen dosering 2 tot 3 maal per dag een kleine hoeveelheid zalf in beide neusgaten. De hele kuur duurt 5 tot 7 dagen.

De zalf met de pink in beide neusgaten aanbrengen. Door vervolgens de neusvleugels dicht te knijpen en deze te masseren wordt de zalf verder verspreid. Bij kinderen of ernstig zieke patiënten kan een neuswat gebruikt worden. Ter voorkoming van eventuele vlekken op kleding en/of meubilair wordt aanbevolen na gebruik de handen te wassen.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Het is niet erg waarschijnlijk dat zich dan problemen voordoen. Indien dit toch het geval is, bijvoorbeeld een ernstige irritatie in de neus, verwijder dan de restanten van de zalf uit de neus. Waarschuw in dat geval uw arts. Laat uw arts ook de verpakking van Bactroban Neuszalf zien. Als u per ongeluk Bactroban Neuszalf hebt ingeslikt, raadpleeg dan uw arts of apotheker voor advies.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Breng de zalf aan zodra u bemerkt dat u het vergeten bent en breng de volgende dosis aan op het gebruikelijke tijdstip.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Als u eerder dan voorgeschreven wilt stoppen met het gebruik van Bactroban, of als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. De volgende bijwerkingen zijn opgetreden na het gebruik van Bactroban Neuszalf.

Soms optredende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten):

- loopneus
- jeuk, roodheid, brandend, tintelend en/of prikkend gevoel van de neus

Zeer zelden optredende bijwerkingen (komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten).

- jeuk, roodheid en prikkend gevoel van de huid
- plaatselijke of algemene overgevoeligheidsreacties. Deze reacties kunt u herkennen aan bijvoorbeeld:
 - uitgebreide en jeukende huiduitslag,
 - lokale pijn, gezwollen huid en zwellingen, soms van het gezicht of de mond die tot benauwdheid kunnen leiden
 - levensbedreigende allergische reactie op bepaalde stoffen (anafylaxie)

Stop direct met het gebruik van de zalf, verwijder de zalf en neem zo spoedig mogelijk contact op met uw arts.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket van de tube en de doos achter EXP.:. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of in de vriezer bewaren.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is mupirocine. Iedere gram zalf bevat 20 mg mupirocine (als mupirocine-calcium).
- De andere stoffen in dit middel zijn vaselinum album (witte vaseline) en softisan 649. Softisan 649 is een mengsel van glyceriden met natuurlijke plantaardige vetzuren, isostearine- en adipinezuur.

Hoe ziet Bactroban Neuszalf eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Bactroban Neuszalf is een doorzichtige gebroken-witte zalf en is verkrijgbaar in tubes van 3 gram.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

GlaxoSmithKline BV
Van Asch van Wijckstraat 55H
3811 LP Amersfoort
033 2081100

Fabrikant

Delpharm Poznań Spółka Akcyjna
ul. Grunwaldzka 189
60-322 Poznan

Polen

of

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk,
Citywest Business Campus
Dublin 24,
Ierland

Dit geneesmiddel is in het register ingeschreven onder RVG 13761.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2022.