

MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G
zalf

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 01 Maart 2024
Bladzijde : 1

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIK(ST)ER

Mupirocine Nevik 20 mg/g, zalf

Mupirocine 20 mg per gram zalf

Lees de hele bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel.

- Bewaar deze bijsluiter. Het kan nodig zijn om deze nog eens door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven. Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

In deze bijsluiter:

1. Wat is Mupirocine Nevik 20 mg/g en waarvoor wordt het gebruikt
2. Wat u moet weten voordat u Mupirocine Nevik 20 mg/g gebruikt
3. Hoe wordt Mupirocine Nevik 20 mg/g gebruikt
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Mupirocine Nevik 20 mg/g
6. Aanvullende informatie

1. WAT IS MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT

- Mupirocine Nevik 20 mg/g behoort tot de groep van geneesmiddelen die gebruikt worden voor de behandeling van bepaalde huidinfecties
- Mupirocine Nevik 20 mg/g wordt gebruikt bij de plaatselijke behandeling van bepaalde huidinfecties, zoals impetigo, zweren, steenpuisten, ontstoken snij-, schaaf- en brandwonden, ontstoken haarwortels en ontstoken eczeem, die veroorzaakt worden door bacteriën.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G GEBRUIKT

Gebruik Mupirocine Nevik 20 mg/g niet

- wanneer u overgevoelig bent voor mupirocine of voor andere zalven die een bepaalde zalfbasis (polyethyleenglycol) bevatten. Deel uw arts daarom mee voor welke andere zalven of crèmes u overgevoelig bent (zie ook de rubriek "Andere bestanddelen (hulpstoffen)". Uw arts of apotheker kan u hierover nader informeren.

Wees extra voorzichtig met Mupirocine Nevik 20 mg/g

- wanneer u last krijgt van overgevoeligheidsverschijnselen (deze kunt u herkennen aan bijvoorbeeld huiduitslag, lokale pijn, gezwollen huid of benauwdheid), stop dan direct met het gebruik van de zalf. Verwijder de zalfresten van de huid met water en neem vervolgens zo spoedig mogelijk contact op

MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G
zalf

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 01 Maart 2024
Bladzijde : 2

- met uw arts
- bij het opbrengen van de zalf; de zalf mag uitsluitend op de huid worden aangebracht en is niet geschikt voor toepassing in het oog of in de neus. Wanneer u de zalf per ongeluk in uw oog krijgt, moet het oog direct grondig met water worden gespoeld totdat alle zalfresten verdwenen zijn
- wanneer u last heeft van een nierfunctiestoornis en u moet de zalf op een groot gebied van de huid smeren; u wordt aangeraden om in dit geval eerst contact met uw arts op te nemen.

Raadpleeg uw arts als één van de bovenstaande waarschuwingen op u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruik van Mupirocine Nevik 20 mg/g in combinatie met andere geneesmiddelen

Een wisselwerking wil zeggen dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Voor zover bekend treedt er geen wisselwerking op bij gelijktijdig gebruik van dit geneesmiddel met andere (genees)middelen. Wanneer u echter andere geneesmiddelen gebruikt of onlangs heeft gebruikt raden wij u aan uw arts hierover te informeren voordat u met de therapie begint. Het vermengen van Mupirocine Nevik 20 mg/g met andere huidpreparaten kan namelijk de werking verminderen.

Vertel uw arts of apotheker wanneer andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder recept kunt verkrijgen.

Zwangerschap en borstvoeding

Bij zwangerschap de zalf slechts gebruiken na overleg met uw arts.

Geef slechts borstvoeding na overleg met uw arts.

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

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van Mupirocine Nevik 20 mg/g op de rijvaardigheid. Een effect is echter niet waarschijnlijk.

3. HOE WORDT MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G GEBRUIKT

Volg bij het gebruik van Mupirocine Nevik 20 mg/g nauwgezet het advies van uw arts.

De gebruikelijke dosering is

Volwassenen en kinderen

Zowel volwassenen als kinderen dienen 2 tot 3 maal daags gedurende 6 tot 10 dagen een kleine hoeveelheid zalf op de aangedane plaats te smeren.

Als u merkt dat Mupirocine Nevik 20 mg/g te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Wijze van gebruik

Volg de instructies van uw arts op en houd u aan de voorgeschreven hoeveelheid en regelmaat van gebruik. Stop de kuur niet, indien de verschijnselen lijken te verminderen, zonder overleg met uw arts.

MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G
zalf

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 01 Maart 2024

Bladzijde : 3

Indien het voorschrift niet voldoende wordt opgevolgd is de kans op voortbestaan van de huidinfectie aanwezig.

De zalf kan met een schone vinger of met een spatel worden aangebracht (niet in de ogen en in de neus). Ter voorkoming van eventuele vlekken op kleding en/of meubilair wordt aanbevolen om de ingesmeerde plek met een gaasje af te dekken en na gebruik de handen te wassen.

Mupirocine Nevik 20 mg/g mag niet langer dan 10 dagen worden gebruikt. De duur van de behandeling is afhankelijk van het verloop van uw klachten.

Bij nauwkeurig opvolgen van het voorschrift geneest de huidinfectie gewoonlijk na 6 tot 10 dagen behandeling.

Indien na 7 dagen geen duidelijke verbeteringen zijn waar te nemen, dan dient u weer contact met uw arts op te nemen.

Wat u moet doen als u meer van Mupirocine Nevik 20 mg/g heeft opgebracht dan u zou mogen

Als u teveel Mupirocine Nevik 20 mg/g heeft aangebracht is het niet erg waarschijnlijk dat zich problemen voordoen. Indien dit toch het geval is, bijvoorbeeld ernstige huidreacties, dient u de ingesmeerde huid grondig met water te wassen. Waarschuw in dit geval uw arts en laat ook de verpakking van Mupirocine Nevik 20 mg/g zien.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Mupirocine Nevik 20 mg/g op te brengen

Wanneer u vergeten bent de zalf op de huid te smeren, doe dit dan alsnog zodra u daaraan denkt, en ga vervolgens op de voorgeschreven wijze door.

Neem nooit een dubbele dosis van Mupirocine Nevik 20 mg/g om zo de vergeten dosis in te halen.

Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Mupirocine Nevik 20 mg/g bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze bijwerkingen krijgt.

De volgende bijwerkingen kunnen onder meer voorkomen:

Zeer vaak (bij meer dan 1 op de 10 patiënten)

Vaak (bij meer dan 1 op de 100, maar bij minder dan 1 op de 10 patiënten)

Soms (bij meer dan 1 op de 1.000, maar bij minder dan 1 op de 100 patiënten)

Zelden (bij meer dan 1 op de 10.000, maar bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten)

Zeer zelden (bij minder dan 1 op de 10.000 patiënten), inclusief incidentele meldingen

Afweersysteem

Zeer zelden, inclusief incidentele meldingen

Plaatselijke, dan wel algemene overgevoeligheidsreacties van de huid. Overgevoeligheidsreacties kunt u herkennen aan bijvoorbeeld huiduitslag, lokale pijn, gezwollen huid of benauwdheid. Stop dan direct met het gebruik van de zalf, verwijder de zalfresten van de huid met water en neem vervolgens zo spoedig mogelijk contact op met uw arts.

MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G
zalf

MODULE I : ALGEMENE GEGEVENS

1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 01 Maart 2024

Bladzijde : 4

Huid

Vaak

Brandend gevoel op de plaats van toediening.

Soms

Jeuk, roodheid van de huid (erythema), gevoelige en droge huid op de plaats van toediening, gevoeligheidsreacties van de huid op de actieve stof of op de zalfbasis.

Waarschuw uw arts of apotheker wanneer u één van bovengenoemde bijwerkingen als ernstig ervaart of indien bij u een bijwerking optreedt die niet wordt vermeld in de bijsluiter.

5. HOE BEWAART U MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G

Bewaren beneden 25°C, bewaren in de oorspronkelijke verpakking

Gebruik Mupirocine Nevik 20 mg/g niet meer na de datum op de verpakking achter "niet gebruiken na" of "exp." De eerste 2 cijfers geven de maand aan, de laatste cijfers het jaar.

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Geneesmiddelen dienen niet weggegooid te worden via het afvalwater of met huishoudelijk afval. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die niet meer nodig zijn. Deze maatregelen zullen helpen bij de bescherming van het milieu.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Wat bevat Mupirocine Nevik 20 mg/g

- Het werkzame bestanddeel is
Mupirocine, 20 mg per gram vetvrije wateroplosbare zalf.
- Het andere bestanddeel is
Polyethyleenglycol

Hoe ziet Mupirocine Nevik 20 mg/g er uit en wat is de inhoud van de verpakking

Witte, doorzichtige, vetvrije, wateroplosbare zalf in tubes van 15 gram.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Svizera Europe B.V.,
Antennestraat 84- 1322 AS Almere,
Nederland

MUPIROCINE NEVIK 20 MG/G
zalf

MODULE I: ALGEMENE GEGEVENS
1.3.1 : Bijsluiter

Datum : 01 Maart 2024
Bladzijde : 5

Fabrikant

Svizera Europe B.V.
Antennestraat 84, Almere,
1322AS,
Netherlands

In het register ingeschreven onder
RVG 32026, zalf 20 mg/g.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2024