

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Posiforlid 20 mg/g, oogzalf

Werkzame stof: Bibrocathol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn 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.
- Geef dit medicijn 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.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Posiforlid 20 mg/g en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Posiforlid 20 mg/g en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Dit medicijn is een oogzalf. Het ontsmet (desinfecteert), trekt weefsel samen en remt afscheiding.

Dit medicijn wordt gebruikt bij een ontsteking van de ooglidrand die niet door een bacterie is veroorzaakt en die lang duurt (chronisch). Het wordt gebruikt bij volwassenen.

Wordt uw klacht na 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

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

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor bibrocathol of voor 1 van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

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

Wolvet kan plaatselijk huidreacties veroorzaken, zoals een jeukende uitslag op uw huid (contactdermatitis).

Draag geen contactlenzen tijdens het gebruik van dit medicijn.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dit medicijn wordt geadviseerd bij jongeren en kinderen ouder dan 6 jaar.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Er zijn geen onderzoeken uitgevoerd naar de invloed van Posiforlid 20 mg/g op andere medicijnen of andersom.

Gebruikt u naast Posiforlid 20 mg/g nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Opmerking: brengt u andere oogdruppels of oogzalven aan? Laat dan een pauze van ongeveer 1 uur tussen de twee medicijnen. Oogzalven moeten altijd als laatste worden gebruikt.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Er zijn geen gegevens over het gebruik van bibrocathol bij zwangere vrouwen. Dit medicijn mag niet worden gebruikt als u zwanger bent, behalve als dit echt nodig is.

Het is ook niet bekend of bibrocathol in de moedermelk komt. Daarom bestaat er mogelijk een risico voor het kind dat borstvoeding krijgt. Uw arts bepaalt of u moet stoppen met het geven van borstvoeding of met uw behandeling met dit medicijn.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Heeft u dit medicijn op uw oog gedaan? Dan krijgt u een vettig laagje op uw oogoppervlak. Hierdoor kunt u tijdelijk minder goed zien. Daarom kunt u minder goed autorijden en machines gebruiken. Rijd niet en gebruik geen machines totdat uw weer goed kunt zien.

Posiforlid 20 mg/g bevat wolvet

Wolvet kan plaatselijk huidreacties veroorzaken, zoals een jeukende uitslag op uw huid (contactdermatitis).

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De geadviseerde dosering is 3 tot 5 keer per dag een strookje van ongeveer 0,5 centimeter onder uw onderste ooglid (conjunctivale zak). Breng dit medicijn aan in het oog waar u klachten heeft.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

De geadviseerde dosering voor kinderen van 6 jaar en ouder is 3 keer per dag een strookje van ongeveer 0,5 centimeter in het onderste ooglid (conjunctivale zak). Breng dit medicijn aan in het oog waar het kind klachten heeft. Doe dit voor maximaal 10 dagen.

Gebruiksaanwijzing:

- Was uw handen.
- Open de tube.
- Zorg ervoor dat de punt van de tube het oog of de huid niet raakt.
- Haal de dop van de tube af.
- Kantel uw hoofd iets naar achteren. Trek het onderste ooglid iets van het oog af. Breng door zachtjes op de tube te duwen een klein strookje oogzalf aan in de conjunctivale zak.
- Sluit de ogen langzaam.
- Sluit de tube goed na gebruik.

De oogzalf kan gemakkelijk gebruikt worden door zachtjes op de tube te drukken. De tube hoeft niet gescheurd of opgerold te worden.

Breng de oogzalf met regelmatige pauzes aan door de dag heen.

Dit medicijn kan worden gebruikt totdat de klachten zijn verdwenen.

Blijft u klachten houden of worden ze niet beter? Neem dan binnen 7 dagen contact op met een arts.

Neem bij oogirritaties die niet over gaan altijd contact op met een oogarts. Blijf dit medicijn niet gebruiken zonder controle.

Denkt u dat de werking van dit medicijn te sterk of te zwak is? Neem dan contact op met uw arts.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Er zijn geen speciale maatregelen nodig. Een overdosis met dit medicijn die kort duurt veroorzaakt geen bekende bijwerkingen.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Gebruik de volgende dosis zo snel mogelijk. Ga daarna verder met dezelfde dosis en met dezelfde pauzes zoals hierboven beschreven of zoals geadviseerd door uw arts.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Voor het beoordelen van bijwerkingen bestaan de volgende groepen die laten zien hoe vaak een bijwerking optreedt:

Zeer vaak:	komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers
Vaak:	komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers
Soms:	komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers
Zelden:	komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers
Zeer zelden:	komen voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers
Niet bekend:	kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Oogaandoeningen

Zelden	oogirritatie en ooglidirritatie met de volgende klachten werden gemeld: jeuk, oogzwelling, oogpijn, te veel bloed in het oog (oculaire hyperemie), branderig gevoel, tranen
--------	---

Immuunsysteemaandoeningen

Zelden	overgevoeligheid, allergie voor bibrocathol (zoals zwelling van het gezicht, blozen in het gezicht)
--------	---

Huid- en onderhuidaandoeningen

Zelden	rode huid (erytheem), jeuk (pruritus), huiduitslag
--------	--

Extra bijwerkingen die kinderen en jongeren tot 18 jaar kunnen krijgen

Dezelfde bijwerkingen die bij volwassenen kunnen optreden, kunnen ook bij kinderen en jongeren optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, Website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30 °C.

Houdbaarheid na opening: Niet langer gebruiken dan 4 weken na eerste opening.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is bibrocathol 20 mg/g.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn witte vaseline, vloeibare paraffine en wolvet.

Hoe ziet Posiforlid 20 mg/g eruit en wat zit er in een verpakking?

Posiforlid 20 mg/g is een gele zalf in aluminium tubes met schroefdop.
Elke verpakking bevat 1 tube met 5 gram oogzalf.

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

Vergunninghouder:

URSAPHARM Benelux B.V.
Steenovenweg 5
5708 HN Helmond
Tel.: +31 (0)492 472 473
Fax: +31(0)492 472 673
Internet: www.ursapharm.nl
e-mail: info@ursapharm.nl

Fabrikant

URSAPHARM Arzneimittel GmbH
Industriestraße 35
66129 Saarbrücken
Duitsland

In het register ingeschreven onder RVG 127073

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

België	Bibrocathol-POS 20 mg/g pommade ophtalmique
Duitsland	Posiforlid 20 mg/g Augensalbe
Frankrijk	Posiforlid 20 mg/g pommade ophtalmique
Luxemburg	Bibrocathol-POS 20 mg/g pommade ophtalmique
Malta	Posiforlid 20 mg/g, eye ointment
Nederland	Posiforlid 20 mg/g, oogzalf
Oostenrijk	Bibrocathol-POS 2 % Augensalbe
Polen	Bibrocathol POS
Slowakije	Posiforlid 20 mg/g, Očná masť
Spanje	Posiforlid 20 mg/g, pomada oftálmica
Tsjechische Republiek	Posiforlid

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2022.