

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf aciclovir

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 Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf en waarvoor wordt dit middel 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 Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Aciclovir Addimed oogzalf bevat het geneesmiddel aciclovir. Dit middel behoort tot de groep van antivirale geneesmiddelen.

Het wordt gebruikt voor de behandeling van ooginfecties veroorzaakt door het Herpes simplex-virus. Het werkt door het doden of stoppen van de groei van virussen aan de voorkant van de oogbal (hoornvlies).

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 een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Bespreek het gebruik van Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf met uw arts of apotheker

- Gebruik Aciclovir Addimed oogzalf alleen in de ogen
- Na de toepassing kunt u onmiddellijk een licht stekend en branderig gevoel ervaren.
- Als u last heeft van onmiddellijke overgevoeligheidsreacties, zoals snelle opzwellings onder de huid van lichaamsdelen als het gezicht, keel, armen en benen (angio-oedeem), enz. Neem dan onmiddellijk contact op met een arts.
- Als u allergische reacties ervaart, zoals jeuk aan het ooglid, zwelling of roodheid van het oog, stop dan met de behandeling met Aciclovir Addimed oogzalf en raadpleeg een arts.
- Neem onmiddellijk contact op met uw arts voor advies, als de symptomen ernstig worden of zich opnieuw voordoen.

Draag geen contactlenzen tijdens de behandeling met Aciclovir Addimed oogzalf.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Hetzelfde als bij volwassenen

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt, onlangs heeft gebruikt of misschien gaat gebruiken.

Wanneer lokaal in het oog aangebracht, werden tot nu toe geen significante wisselwerkingen waargenomen.

Er is echter onvoldoende informatie over het gebruik van Aciclovir Addimed-oogzalf en gelijktijdig gebruik met geneesmiddelen voor het oog die corticosteroïden bevatten. Uw arts zal beslissen of deze combinatie geschikt is voor u.

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 geneesmiddel gebruikt.

Aciclovir Addimed-oogzalf kan tijdens de zwangerschap of tijdens het geven van borstvoeding worden gebruikt, omdat bij gebruik in de aanbevolen doses geen bijwerkingen worden verwacht tijdens de zwangerschap, voor de foetus of het pasgeboren kind.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit geneesmiddel kan tijdelijk het gezichtsvermogen beïnvloeden. Voorzichtigheid is daarom geboden tijdens autorijden of bij het gebruik van machines.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Wijze van toediening

Voor gebruik in het oog

Gebruik neem dit medicijn altijd in 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.

Wanneer uw arts niet anders voorschrijft is de dosering als volgt:

Breng een sliertje zalf van ongeveer 1 cm aan in het onderste bindvlieszakje, 5 keer per dag (om de 4 uur).

Voorgestelde tijden zijn: **07:00, 11:00, 15:00, 19:00 en 23:00** uur.

Hiertoe trekt u het onderste ooglid naar beneden en brengt de zalf aan op het bindvlieszakje. Sluit uw oogleden en draai uw oogbal voor een betere verdeling van de zalf.

Voor een succesvolle behandeling is het van essentieel belang dat u Aciclovir Addimed oogzalf gedurende de dag aanbrengt met regelmatige tussenpozen van 4 uur. Nadat de ontsteking van het hoornvlies is genezen, moet de behandeling nog minstens 3 dagen worden voortgezet.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Hetzelfde als bij volwassenen.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Neem contact op met uw arts of apotheker als u teveel Aciclovir Addimed heeft gebruikt.

Aciclovir Addimed oogzalf is bedoeld voor gebruik in het oog. In het geval dit geneesmiddel wordt ingenomen, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

Wanneer u vergeten bent Aciclovir Addimed te gebruiken, doe dit dan zo snel mogelijk alsnog. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosering, sla dan de gemiste dosering over. Gebruik geen dubbele dosis om de vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Als u nog vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, vraag dan uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

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

Onmiddellijk na het aanbrengen van de oogzalf, kunnen tijdelijk licht prikkende of branderige ogen optreden. Als u zwelling van het gezicht, angio-oedeem, enz. bemerkt, stop dan met het gebruik van Aciclovir Addimed en raadpleeg onmiddellijk een arts.

Allergische reacties: zeer zeldzaam (kunnen voorkomen bij maximaal 1 op 10.000 personen))

Als u een allergische reactie of acute overgevoelighedsreacties heeft, stop dan met het gebruik van Aciclovir Addimed oogzalf en raadpleeg onmiddellijk een arts.

De verschijnselen kunnen zijn:

- uitslag, jeuk of netelroos op uw huid
- zwelling van uw gezicht, lippen, tong of andere delen van uw lichaam
- kortademigheid, piepende ademhaling of moeite met ademen
- onverklaarbare koorts (hoge temperatuur) en een gevoel van flauwvallen, vooral bij het opstaan.

Andere bijwerkingen zijn:

Zeer vaak (bij meer dan 1 op de 10 personen):

Branderig gevoel of irritatie, niet tegen fel licht kunnen (fotofobie) / lichtgevoeligheid of het gevoel alsof er iets in het oog zit (oppervlakkige keratopathie).

Dit geneest meestal direct, en het is gewoonlijk niet nodig om de behandeling te stoppen.

Soms (bij maximaal 1 op de 100 personen)

tijdelijk licht prikkend en branderiggevoel direct na het aanbrengen, gezwollen, lopende ogen (conjunctivitis).

Zelden (bij maximaal 1 op de 1.000 personen)

gezwollen, rode, geïrriteerde, jeukende oogleden (blefaritis)

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 bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

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 medicijn?

Bewaren beneden 25°C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

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

Na opening van de tube nog 4 weken houdbaar.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen 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 aciclovir. 1g zalf bevat 30 mg Aciclovir.
- De andere stof in dit medicijn is zachte witte paraffine.

Hoe ziet Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Aciclovir Addimed oogzalf is een homogene zalf, wit of gebroken wit van kleur, verkrijgbaar in tubes van 5g met een canule (tip).

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

Vergunninghouder

Addimed Pharma B.V.
Leusderend 40
3832 RC Leusden

Ompakker

Cefea Sp. z o.o. Sp. k.
ul. Dzialkowa 69
02-234 Warschau
Polen

Fabrikant

Balkanpharma-Razgrad AD
Blvd. "Aprilsko Vastanie" nr. 68
7200 Razgrad
Bulgarije

Dit medicijn is in het register ingeschreven onder:

Aciclovir Addimed 30 mg/g oogzalf RVG 135168 //123780 Lvh: Bulgarije

Het product uit deze bijsluiter wordt in het land van herkomst op de markt gebracht onder de naam

Aciclovir Vision 30 mg/g eye ointment

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in februari 2026

Gedetailleerde informatie over dit medicijn is beschikbaar op de website van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).