

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Erycine 4% oplossing voor cutaan gebruik

Erythromycine

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- 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.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Erycine 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 Erycine en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

- Oplossing voor cutaan gebruik.
- Antibioticum voor cutaan gebruik. Anti-acné bereiding.
- Erycine is aangewezen bij lokale behandeling van acné, meer bepaald de courante vorm van ontstoken puistknobbeltjes.

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 voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- Erycine niet in aanraking brengen met de ogen of de slijmvliezen. Indien dit toch gebeurt, dan onmiddellijk met koud of lauw water spoelen gedurende enkele minuten.
- De inhoud van de fles Erycine kan bij morsen vlekken veroorzaken op textiel of meubilair.
- Dit geneesmiddel bevat propyleenglycol en kan huidirritaties veroorzaken.

Als u nog andere geneesmiddelen neemt, 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.

Bijsluiter

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Erycine mag op de huid niet in aanraking komen met zuren of alkali.

Erycine kan wel in combinatie met een lokale toepassing van vitamine A-zuur, benzoylperoxide of orale toediening van tetracycline worden aangebracht.

Bij gelijktijdige toepassing van andere lokale anti-acnébehandelingen, moet men voorzichtig zijn, aangezien de irritatie kan verergeren, in het bijzonder bij producten die afschilfering bevorderen.

Gebruikt u naast Erycine nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan aan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Interacties met voedsel en drank zijn niet bekend.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Erycine kan gebruikt worden tijdens de 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.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen invloed op rijvaardigheid en het gebruik van machines.

Erycine bevat propyleenglycol.

Erycine bevat 2.3 ml per 100 ml oplossing propyleenglycol

Propyleenglycol kan huidirritatie veroorzaken.

Erycine bevat ethanol.

Erycine bevat 541 mg alcohol (ethanol 96%) per ml.

Dit kan een branderig gevoel veroorzaken op beschadigde huid.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

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

Erycine 1 of 2 x per dag aanbrengen op de huid van het gehele gezicht of op andere aangedane delen (ook op de omgeving van de aangedane plaatsen), bij voorkeur na het wassen.

De gebruikelijke behandelingsduur is 10 à 12 weken. In de meeste gevallen wordt dan een bevredigende verbetering waargenomen.

Stop de behandeling niet voortijdig.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Een langdurig gebruik van te grote hoeveelheden Erycine zal vermoedelijk roodheid en uitdroging van de huid tot gevolg hebben.

Bij orale inname van de volledige inhoud van een fles Erycine zullen voornamelijk de toxische verschijnselen na alcohol-inname optreden.

Wanneer u te veel van Erycine heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Zoals voor elk geneesmiddel, is het belangrijk dat u Erycine regelmatig gebruikt gedurende de hele behandeling. Indien u vergeten bent uw geneesmiddel te gebruiken, herneem dan uw behandeling zo vlug mogelijk zonder evenwel de hoeveelheden, noch het aantal innamen te wijzigen.

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen 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. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Neem onmiddellijk contact op met een arts als u een ernstige huidreactie krijgt: een rode, schilferige uitslag met bultjes onder de huid en blaasjes (exanthemateuze pustulose). De frequentie van deze bijwerking is niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Soms kan, door de alcoholbasis in Erycine, een branderig of prikkelend gevoel, afschilfering of een lichte roodheid op de huid worden waargenomen. Dit is van voorbijgaande aard.

Allergische reacties op een bestanddeel van Erycine is mogelijk.

Erycine aangebracht op de huid en opgedroogd veroorzaakt geen vlekken op huid of kleding die met deze behandelde huid in contact is gekomen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan.

U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via:

Federaal Agentschap voor geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Bijsluiter

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

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 erythromycine.
- De andere stoffen in dit middel zijn ethanol 96%, macrogol 400 en propyleenglycol. (raadpleeg hoofdstuk 2, Erycine bevat propyleenglycol, Erycine bevat ethanol).

Hoe ziet Erycine eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Kleurloze vloeistof met een alcoholgeur.

Fles van 100 ml.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Laboratoires Bailleul S.A.

14-16, Avenue Pasteur

L-2310 Luxemburg

LUXEMBURG

Fabrikant

FARMACLAIR

440 Avenue du Général de Gaulle

14200 Hérouville Saint Clair

Frankrijk

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Laboratoires Bailleul sprl

Route de Lennik 451

B-1070 Anderlecht

Tel: 02/502.04.10

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE380563

Afleveringswijze

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in Mei 2024.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 05/2024