

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Zovirax 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 één 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 Zovirax 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 ZOVIRAX EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Zovirax is een antiviraal geneesmiddel (antiviraal betekent "tegen virussen") en het gaat de vermenigvuldiging van virussen tegen. Dit geneesmiddel bevat als werkzaam bestanddeel aciclovir. Zovirax oogzalf is bestemd voor de behandeling van een door herpes simplex (dit is de naam van het virus) veroorzaakte infectie van het hoornvlies van het oog. Deze infectie heet herpes keratitis. Aciclovir dringt door in de buitenste delen van het oog en oefent daar zijn werking uit.

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 één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6
- U bent allergisch voor valaciclovir (een ander antiviraal geneesmiddel)

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

- gebruik Zovirax oogzalf uitsluitend voor toediening in het oog. Een licht stekend gevoel van voorbijgaande aard kan direct na toediening ontstaan. Ondanks het vaak hevig prikkende gevoel bij herpes keratitis is wrijven in het oog sterk te ontraden. Het oppervlak van het hoornvlies is door de herpesinfectie beschadigd. Wrijven verergert dit en remt de genezing.
- als u contactlenzen draagt. Het dragen van contactlenzen gedurende het gebruik van Zovirax oogzalf wordt ontraden.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Zovirax 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.

Er zijn geen wisselwerkingen met andere geneesmiddelen bekend, wanneer Zovirax oogzalf in het oog wordt toegediend.

Zwangerschap en borstvoeding

Zovirax kan na overleg met uw arts tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding worden gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

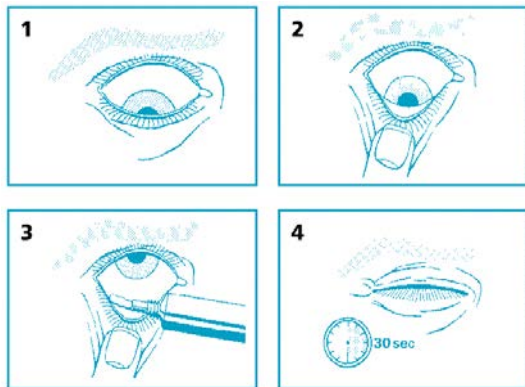
Door de aanwezigheid van de zalf op het oog kan het voorkomen dat u na het aanbrengen kortstondig minder scherp kunt zien. Het is niet te verwachten dat Zovirax oogzalf uw rijvaardigheid of vermogen om machines te bedienen zal beïnvloeden.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd 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.

Gebruikelijk is de Zovirax oogzalf vijfmaal per dag, met tussenpozen van ongeveer vier uur, aan te brengen. 's Nachts hoeft Zovirax oogzalf niet te worden toegediend. Was voor elke toediening uw handen. Laat u eventueel door een ander helpen bij het aanbrengen van de zalf.

Knijp voorzichtig een sliertje zalf van één cm lengte uit de tube en breng dit sliertje rechtstreeks vanuit de tube aan achter het onderste ooglid. Let er bij het aanbrengen op dat u met de tube het oog niet aanraakt. Het onderste ooglid tussen duim en wijs- of middelvinger aan de oogharen beetpakken en voorzichtig iets van het oog vandaan trekken. Op deze manier komt de zalf terecht in de bindweefselzak gevormd door het onderste ooglid (onderste conjunctivale zak). Na het aanbrengen de zalf over het hoornvlies verspreiden door met de oogleden te knippen. Sluit de tube met de dop.



Voorstel voor tijdstippen om de Zovirax oogzalf aan te brengen: 7:00 uur, 11:00 uur, 15:00 uur, 19:00 uur en 23:00 uur. Om te voorkomen dat de infectie opnieuw opvlamt, moet u doorgaan met de behandeling tot **ten minste drie dagen na volledige genezing**. Voor een optimaal resultaat moet Zovirax oogzalf in een zo vroeg mogelijk stadium van de aandoening worden aangebracht. Door een vroege behandeling kan beschadiging van het hoornvlies door het virus worden beperkt of zelfs voorkomen.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

→ **Neem onmiddellijk contact op met uw arts.**

Er zijn geen gevallen van overdosering bekend. Na het doorslikken van de volledige inhoud van de tube zijn geen ongewenste effecten te verwachten.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Gebruik de oogzalf zodra u zich dit herinnert. De volgende dosering kunt u dan op het voorgeschreven tijdstip gebruiken.

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, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Zeer vaak optredende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **meer dan 1 op de 10 mensen**

- oppervlakkige ontstekingen van het hoornvlies met vorming van grijze stipjes. Wanneer dit optreedt hoeft u niet te stoppen met de behandeling, deze aandoening geneest zonder gevolgen.

Vaak optredende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **minder dan 1 op de 10 mensen**

- voorbijgaande milde prikkeling van het oog, vlak na het aanbrengen van de zalf
- oogbindvliesontsteking

Zelden voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **minder dan 1 op de 1.000 mensen**

- ontsteking van de ooglidranden

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **minder dan 1 op de 10.000 mensen**

- overgevoelighedsreactie waarbij plotselinge vochtophoping op kan treden (angio-oedeem) en urticaria

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.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of in de vriezer bewaren.

Een geopende tube Zovirax oogzalf dient niet langer dan een maand bewaard te worden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos of de tube 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 aciclovir. Iedere gram oogzalf bevat 30 mg aciclovir.
- De andere stof in dit middel is vaseline.

Hoe ziet Zovirax er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

De zalf is doorzichtig wit tot lichtgeel en is verpakt in een tube met schroefdop van polyethyleen. De tube bevat 4,5 gram oogzalf.

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 Wijkstraat 55H
3811 LP Amersfoort
033 2081100

Fabrikant:

Glaxo Wellcome Operations
Barnard Castle
Hamire Road
County Durham DL12 8DT
Verenigd Koninkrijk

Dit geneesmiddel is in Nederland in het register ingeschreven onder het nummer:

RVG 09248

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in april 2020