

Zinkzalf, zalf, 100 mg/g

zinkoxide

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw apotheker u dat heeft verteld. Dit geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? 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.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in punt 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. 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. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Zinkzalf heeft een verkoelende en mild-samentrekkende werking.

Dit middel wordt gebruikt bij diverse huidaandoeningen, zoals bijvoorbeeld irritaties van de huid waarbij een indrogend bedekkend of beschermend effect gewenst is (bijvoorbeeld bij huiduitslag en luierslag).

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

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor zinkoxide of voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

Zwangerschap en borstvoeding en vruchtbaarheid

Zinkzalf kan, voor zover bekend zonder gevaar voor de vrucht, overeenkomstig het voorschrift worden gebruikt in de zwangerschap en tijdens de borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Nadelig effect hierin is niet te verwachten.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Volwassenen, kinderen en baby's: meerdere malen per dag op de geïrriteerde huid aanbrengen.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Zinkzalf bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Overgevoeligheid voor zinkoxide of de zalfbasis.

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

De Zinkzalf bij kamertemperatuur (15-25°C) bewaren in de goed gesloten, originele verpakking. Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het doosje en de tube na "Niet te gebruiken na". 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 zinkoxide
- De andere stoffen in dit middel zijn vaseline, paraffine en hostacerine.

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

Zinkzalf is een witte gladde homogene hydrofobe zalf die bij lichaamstemperatuur goedge uitsmeert.

De zalf is verpakt in een tube van 30 gram. Om de tube te openen, dop afschroeven en dop omgekeerd op de tube drukken.

Waar moet u op letten als u dit middel gebruikt?

Zinkzalf kan vlekken in kleding of linnengoed veroorzaken.

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Remark Pharma

Industrieweg 24

7949 AK Rogat

Fabrikant

Famar Nederland BV

Industrieweg 1

5531 AD Bladel

In het register ingeschreven onder RVG 53446

Deze bijsluiter is goedgekeurd in september 2012