

Notice: information de l'utilisateur

Aqua Cuprozincica Conformia 7,65 mg/ml - 25,5 mg/ml, solution pour application cutanée

sulfate de cuivre et sulfate de zinc

Synonyme: eau de Dalibour

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce qu'Aqua Cuprozincica Conformia et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aqua Cuprozincica Conformia?
3. Comment utiliser Aqua Cuprozincica Conformia?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Aqua Cuprozincica Conformia?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Aqua Cuprozincica Conformia et dans quel cas est-il utilisé?

Groupe de médicaments: Préparation pour le traitement d'affections cutanées.

Indications thérapeutiques: Aqua Cuprozincica Conformia est utilisé pour le traitement de la pyodermite (maladie cutanée purulente d'origine bactérienne), de l'eczéma infecté et de l'impétigo.

Médicament préfabriqué destiné à être utilisé par le pharmacien d'officine pour les préparations magistrales et officinales.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Aqua Cuprozincica Conformia?

N'utilisez jamais Aqua Cuprozincica Conformia

- Si vous êtes allergique au sulfate de cuivre, au sulfate de zinc ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Sur des lésions cutanées infectées ou humides.

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant d'utiliser Aqua Cuprozincica Conformia.
- Le sulfate de cuivre n'est pas compatible avec les agents alcalins, les phosphates, les iodides, les chromates, le borax, les sels de calcium et de plomb.
- Le sulfate de zinc n'est pas compatible avec l'acétate de plomb, les sels de calcium, les savons, les agents alcalins et les substances à réaction alcaline, la gélatine, l'ichtyol, les tannins, le protéinate d'argent.

Notice

Enfants et adolescents

Pas d'information spécifique.

Autres médicaments et Aqua Cuprozincica Conformia

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Aqua Cuprozincica Conformia avec des aliments, des boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Aucun effet indésirable lié à l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement n'a été signalé jusqu'à ce jour.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

3. Comment utiliser Aqua Cuprozincica Conformia?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière. Vérifiez auprès de votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère en cas de doute.

La dose recommandée est de:

Usage externe: sous forme de pansements humides ou en application ponctuelle. 1/5 à diluer avec de l'eau. Appliquez les compresses sur l'endroit à traiter et humidifiez-les régulièrement (toutes les 2 heures) avec une solution diluée à 1/5. Ne pas utiliser de pansement occlusif étant donné que ce type de pansement empêche l'évaporation du liquide. Cela pourrait entraîner la macération de la peau et favoriser la prolifération de bactéries sur la peau. Il est conseillé, si possible, de poursuivre le traitement la nuit.

Si vous avez l'impression que l'action d'Aqua Cuprozincica Conformia est trop forte ou trop faible, informez-en votre médecin ou pharmacien.

Si le résultat obtenu est insuffisant (par exemple en cas d'impétigo), il convient d'instaurer un traitement plus spécifique.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pas d'information spécifique.

Si vous avez utilisé plus d'Aqua Cuprozincica Conformia que vous n'auriez dû

En cas d'utilisation d'une trop grande quantité d'Aqua Cuprozincica Conformia, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Aqua Cuprozincica Conformia

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser Aqua Cuprozincica Conformia

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère

Notice

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Des réactions d'hypersensibilité à l'un des composants de la préparation peuvent se produire.
- En cas d'affections cutanées de brève durée, il est conseillé de ne pas appliquer de pansement humide sur l'endroit à traiter pendant plus de 2 à 4 jours, afin d'éviter tout risque de macération cutanée.

Si un de ces effets indésirables devient sévère ou si un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice se produit chez vous, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via:

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

Avenue Galilée 5/03 1210 BRUXELLES	Boîte Postale 97 1000 BRUXELLES Madou
---------------------------------------	---

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Aqua Cuprozincica Conformia ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière et à température ambiante (15°C – 25°C).

Conserver le flacon soigneusement fermé.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette après "EXP". La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Aqua Cuprozincica Conformia

- Les substances actives sont sulfate de cuivre (7,65 mg/ml) et sulfate de zinc (25,5 mg/ml)
- Les autres composants sont teinture de safran, alcool de camphre, glycérol et eau

Aspect de Aqua Cuprozincica Conformia et contenu de l'emballage extérieur

Forme pharmaceutique: Solution pour application cutanée

Présentation: flacon en verre de 1 litre

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Conformia SA/NV

Notice

Zenderstraat 10
9070 Destelbergen
Belgique
Tél.: +32 (0)9 228 20 00
Fax: +32 (09) 228 22 62
e-mail: info@conforma.be

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE199166

Mode de délivrance: délivrance libre

Ce produit est destiné à un usage par le pharmacien d'officine en préparation magistrale et officinale, et n'est pas délivré en tant que tel au public.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 12/2023