

Module 1.3.1.1 – BE – NL	SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN
MELISANA N.V., Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel	Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik
Variation type IA C.I.Z: addition info LU	Pagina 1 van 5

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Hexamidine di-isetionaat 1,5 mg/ml

Hulpstof met bekend effect:

Hexomedine transdermaal bevat 300 mg propyleenglycol (E1520) per ml.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor cutaan gebruik.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

De aanwezige antiseptica zijn niet steriliserend maar verminderen tijdelijk het aantal micro-organismen.

Adjuvante behandeling van aanvankelijk door bacteriën veroorzaakte huidaandoeningen of van mogelijke dermatologische surinfecties zoals stafylokokken-folliculitis en perionyxis door ettervormende kokken.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

2 maal daags

Wijze van toediening

Gebruik Hexomedine transdermaal onverdund.

Als instrijkmiddel of als lokaal bad.

Voor nagel en nagelbedinfecties kan Hexomedine transdermaal gebruikt worden:

- hetzij onder de vorm van een nat verband gedurende 30 tot 45 minuten;
- hetzij om in te baden gedurende 1 tot 3 minuten.

Het flesje Hexomedine transdermaal heeft overigens een brede halsopening om bij het gebruik voor een nagelinfectie de vinger in de vloeistof te kunnen steken.

Spoelen achteraf is niet nodig.

Niet gebruiken op open wonden, beschadigde huid of op mucosa ook niet onder occlusief verband.

4.3 Contra-indicaties

Module 1.3.1.1 – BE – NL	SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN
MELISANA N.V., Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel	Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik
Variation type IA C.I.Z: addition info LU	Pagina 2 van 5

Overgevoeligheid voor de werkzame stof, voor diamine derivaten of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Het preparaat is niet aangewezen voor ontsmetting voor een punctie of voor een inspuiting, omdat het niet snel genoeg werkt. Het is ook niet geschikt voor het ontsmetten van heelkundig materiaal.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Alhoewel bij dierproeven de systemische verschijnselen van hexamidine weinig uitgesproken waren, kan het gevaar daarvoor bij de mens niet volledig worden uitgesloten.

Er is vooral te vrezen voor deze systemische effecten als het antisepticum herhaaldelijk aangewend wordt over een grote oppervlakte, onder oclusief verband, of een geschonden (o.m. verbrande) huid, op mucosa, op de huid van een prematuur of van een zuigeling (omwille van de verhouding lichaamsoppervlakte/gewicht en het oclusief effect van de luiers ter hoogte van de stuit).

Vermijd contact met de ogen.

Hexomedine transdermaal bevat 300 mg propyleenglycol (E1520) per ml. Propyleenglycol kan huidirritatie veroorzaken. Gebruik dit middel niet op open wonden, grote beschadigde huidoppervlakken (zoals brandwonden) of mucosa.

De indicatie rechtvaardigt geenszins een behandelingsduur van meer dan 5 dagen.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gezien mogelijke interacties met geneesmiddelen (antagonisme, inactivatie, ...) is gelijktijdig of achtereenvolgend gebruik van verschillende antiseptica te vermijden.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Gezien de zwakke absorptie van Hexomidine, mag dit product gebruikt worden tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Gezien de zwakke absorptie van Hexomidine, mag dit product gebruikt worden tijdens de borstvoeding.

Vruchtbaarheid

Geen gegevens beschikbaar.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Hexomedine heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Tot op heden is er geen melding geweest van systemische nevenwerkingen bij de mens.

Huid- en onderhuidaandoeningen:

Er kan sensibilisatie ontstaan door hexamidine. De frequentie ervan verschilt naargelang de graad van aantasting van het epiderm.

Module 1.3.1.1 – BE – NL	SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN
MELISANA N.V., Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel	Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik
Variation type IA C.I.Z: addition info LU	Pagina 3 van 5

Contactdermatitis te wijten aan hexamidine vertoont enkele bijzonderheden die doen denken aan het verschijnsel van Arthus en laten veronderstellen dat er humorale immunologische mechanismen bij betrokken zijn.

Het klinische aspect is gewoonlijk verschillend dan dit van het klassieke contacteczeem: er zijn meestal infiltraties in de uitslag, die zich voordoen als halfmaanvormige, alleenstaande of gegroepeerde papuleuze blaasjes. Op de plaats waar het antisepticum werd aangebracht zijn ze talrijk en vloeien ze eerder samen, daarrond komen ze eerder geïsoleerd voor. Deze letsels verdwijnen dikwijls slechts langzaam.

Goedaardige lokale intolerantieverschijnselen kunnen geobserveerd worden: gevoel van prikkeling, jeuk, verbranding, huiddroogte. Ze veroorzaken zelden het stopzetten van de behandeling.

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen:

Sensibilisatie aan hexamidine met risico op anafylactische reacties.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd.

Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

België

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

Postbus 97

B-1000 BRUSSEL Madou

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

4.9 Overdosering

Tot op heden werd geen enkel geval van overdosering gemeld.

In geval dat te hoge doses gebruikt worden, zijn systemische effecten van het antisepticum niet uitgesloten (zie ook "Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik").

Indien het product accidenteel wordt ingeslikt, wordt aangeraden om actieve kool toe te dienen en eventueel een maagspoeling toe te passen; in geval dat het slachtoffer een verminderde ademhaling vertoont, moet deze zo snel mogelijk naar een ziekenhuis worden overgebracht.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Antiseptics and disinfectants: biguanides and amidines, ATC-code: D08AC04

Hexomedine transdermaal is een niet irriterend antisepticum.

Module 1.3.1.1 – BE – NL	SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN
MELISANA N.V., Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel	Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik
Variation type IA C.I.Z: addition info LU	Pagina 4 van 5

De transdermale oplossing gedraagt zich als een kationactief antibacterieel middel en heeft oppervlaktespanningsverlagende eigenschappen.

Het actief bestanddeel is zowel bacteriostatisch als bactericide en is ook fungistatisch.

Het is werkzaam op Gram⁺ kiemen, voornamelijk stafylokokken.

Etter, serum of organische afbraakproducten hebben geen invloed op zijn werking.

In Hexomedine transdermaal bevordert het aanwezige oplosmiddel door zijn bevochtigende en detergente werking het doordringen van hexamidine in de follikels van de talg- en haarklieren.

Het bactericide effect wordt bekomen in minder dan 5 minuten.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Als hexamidine aangebracht wordt op een ongeschonden huid gaat het niet verder dan de hoornlaag van het epiderm.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Er zijn geen gegevens beschikbaar.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Ethanol 96%, propyleenglycol (E1520), methylal, nonoxinol 9 en gezuiverd water.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Hexomedine transdermaal niet mengen met andere antiseptica gezien het risico op inactivatie van het antisepticum.

6.3 Houdbaarheid

24 maanden

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25°C.

Na opening bestaat het gevaar op microbiële contaminatie.

Gebruikslimiet na opening: 15 dagen.

In geval van gebruik als bad: niet langer dan 5 dagen gebruiken na opening en het flesje goed sluiten na elk gebruik.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Fles met 45 ml oplossing voor cutaan gebruik.

De oplossing is kleurloos.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Niet van toepassing.

Module 1.3.1.1 – BE – NL	SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN
MELISANA N.V., Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel	Hexomedine transdermaal 1,5 mg/ml oplossing voor cutaan gebruik
Variation type IA C.I.Z: addition info LU	Pagina 5 van 5

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Melisana NV/SA, Kareelovenlaan 1, B-1140 Brussel, België

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE002466

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 01 oktober 1961

Datum van laatste verlenging: 19 juni 2009

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Herzieningsdatum: 08/2023

Goedkeuringsdatum: 09/2023