

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Panotile oordruppels, oplossing

Polymyxine B sulfaat, neomycinesulfaat, fludrocortisonacetaat, lidocaïnehydrochloride

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 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.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS PANOTILE EN WAARVOOR WORDT DIT GENEESMIDDEL GEBRUIKT?](#)
2. [WANNEER MAG U DIT GENEESMIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE GEBRUIKT U DIT GENEESMIDDEL?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U DIT GENEESMIDDEL?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS PANOTILE EN WAARVOOR WORDT DIT GENEESMIDDEL GEBRUIKT?

Panotile oordruppels bevat als werkzame bestanddelen twee antibiotica (polymyxine B en neomycine), een ontstekingsremmer gelijkaardig aan cortisone (fludrocortisone) en een verdovend geneesmiddel (lidocaïne).

Dit geneesmiddel wordt gebruikt voor de behandeling van:

- aandoeningen van de huid van de oorschelp en de uitwendige gehoorgang, zoals:
 - steenpuisten (furunkels)
 - eczeem met infectie
 - vocht en een verhoogde afscheiding van huidsmeer door allergie (overgevoeligheid).
- infecties van het uitwendig deel van het oor.

2. WANNEER MAG U DIT GENEESMIDDEL 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 van deze bijsluiters.
- Uw trommelvlies (vliesje tussen het uitwendige en het middelste deel van het oor) is beschadigd. Er is dan gevaar voor doofheid.
- U lijdt aan een huidinfectie door het virus Herpes simplex of Varicella zoster.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

- Dit geneesmiddel is schadelijk voor het binnenoor. Stop de behandeling en raadpleeg uw arts als u gehoorstoornissen krijgt of uw trommelvlies (vliesje tussen het uitwendige en het middelste deel van het oor) doorboord werd.
- Bij langdurige of herhaalde toediening is een nauwgezette controle door uw arts nodig. Bij kinderen kan een voorbijgaande stoornis van de activiteit van de bijnier optreden.
- Door gebruik van Panotile kan het moeilijk zijn de oorzaak van uw symptomen vast te stellen.
- Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gelijktijdig gebruik van Panotile met bepaalde antibiotica (aminoglycosiden) kan de werkzaamheid van beide geneesmiddelen verminderen (ongevoeligheid van bacteriën tegen deze geneesmiddelen).

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

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Panotile mag tijdens de zwangerschap en borstvoeding worden gebruikt in het oor.

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

Als u last heeft van evenwichtsstoornissen bij gebruik van Panotile, bestuur dan geen voertuigen en bedien geen machines. Dit kan voorkomen bij onjuist gebruik of een abnormaal lange behandeling.

Panotile bevat propyleenglycol en benzalkoniumchloride

- Dit geneesmiddel bevat 11 mg propyleenglycol per druppel.
- Dit geneesmiddel bevat 0,002 mg benzalkoniumchloride in elke druppel. Benzalkoniumchloride kan de huid irriteren.

3. HOE GEBRUIKT U DIT GENEESMIDDEL?

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.

De geadviseerde dosering is

Volwassenen: 4 tot 5 druppels, 2 tot 4 maal per dag.

Kinderen: 2 tot 3 druppels, 3 tot 4 maal per dag.

Hoe gebruiken?

Gebruik Panotile in uw oor, via druppels of via een wiek of wattenpropje.

- Indruppelen in het oor:
 1. ga op uw zijde liggen.
 2. druppel Panotile met behulp van de druppelteller in uw oor.
 3. blijf gedurende enkele minuten op uw zijde liggen.
- Via een gazen wiek of wattenpropje:
 1. drink de wiek of watten in Panotile.
 2. breng de wiek of watten in uw oor en laat ze daar gedurende 24 uur zitten.

Duur van de behandeling

Uw arts zal u vertellen hoe lang u Panotile moet gebruiken. Stop de behandeling niet voortijdig.

De behandeling mag echter **maximaal 10 dagen** duren. Indien u daarna nog last heeft of uw symptomen verergeren, raadpleeg dan uw arts opnieuw.

Bij langdurige of herhaalde toediening is een nauwgezette controle door uw arts nodig.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel gebruikt?

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

Indien u grote hoeveelheden van de oordruppels per ongeluk heeft ingeslikt:

- raadpleeg onmiddellijk een arts. Dringende opname in het ziekenhuis kan nodig zijn.
- symptomen: misselijkheid, braken, diarree, verdooving van de tong en het gezicht, abnormale gewaarwordingen zoals jeuk en prikkelend en branderig gevoel, opwinding, gezichtsstoornissen, verwardheid, geeuwen, stoornissen van de ademhaling en het hart.

Als u stopt met het gebruik van dit geneesmiddel

Stop de behandeling niet voortijdig, zelfs indien u zich beter voelt. Als u voortijdig stopt, is het mogelijk dat niet alle bacteriën gedood zijn en kunnen uw symptomen terugkomen.

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.

- Allergische reacties van de huid.
- Bij beschadiging van het trommelvlies (vliesje tussen het uitwendige en het middelste deel van het oor): ernstige en blijvende beschadigingen van het oor (doofheid, evenwichtsstoornissen). **Stop de behandeling als u gehoorstoornissen krijgt of uw trommelvlies doorboord werd.**

Het melden van bijwerkingen

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

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
Bewaren beneden 30°C.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het flesje en op de doos 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. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

- De werkzame stoffen in dit geneesmiddel zijn polymyxine B sulfaat 100.000 I.E., neomycinesulfaat 75.000 I.E., fludrocortisonacetaat 10 mg en lidocaïnehydrochloride 400 mg.
- De andere stoffen (hulpstoffen) in dit geneesmiddel zijn benzalkoniumchloride oplossing, propyleenglycol, glycerol, waterstofchloride 2N en gezuiverd water (zie rubriek "Panotile bevat").

Hoe ziet Panotile eruit en wat zit er in een verpakking?

Panotile zijn oordruppels onder de vorm van een oplossing. Flesje van 10 ml met druppelpipet.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Zambon N.V.
Avenue Bourgmestre E. Demunter 3
1090 Brussel

Fabrikant

Zambon S.p.A.
Via della Chimica 9
36100 Vicenza
Italië

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE027973

Afleveringswijze

Op medisch voorschrift

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 01/2025.

Informatie voor de arts:

Na inname van een flesje Panotile worden polymyxine B en neomycine niet geresorbeerd. Lidocaïne wordt wel geresorbeerd. Een flesje Panotile bevat 320 mg lidocaïne. Een resorptie van meer dan 3 tot 4,5 mg/kg kan aanleiding geven tot de beschreven symptomen.

Behandeling: maagspoeling, symptomatische behandeling.