

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

ANGIOCINE 1,5 mg/5 mg zuigtabletten

Lidocaïnehydrochloride / Chloorhexidinehydrochloride

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

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- 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.
- Wordt uw klacht na 3 tot 4 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Angiocine en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u Angiocine niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Angiocine in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Angiocine?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is angiocine en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Angiocine zuigtabletten zijn aangewezen bij:

- pijn in de mond of keel;
- ontstekingen en infecties in de mond of keel.

Angiocine zuigtabletten pakken de onderliggende oorzaak niet aan.

In geval van een bacteriële ontsteking die gepaard gaat met koorts, is een aanvullende behandeling noodzakelijk. Wordt uw klacht na 3 tot 4 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u Angiocine niet innemen of moet u extra voorzichtig zijn?

Wanneer mag u Angiocine niet gebruiken?

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

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Angiocine?

- Indien u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.
- Gebruik Angiocine niet langdurig. Gebruik dit geneesmiddel enkel om pijn en irritatie in de mond of keel te verlichten.
- Vermijd het gebruik van Angiocine als u snel en vaak allergische reacties heeft. Bij langdurig gebruik van Angiocine kan namelijk een allergische reactie of huidirritatie ontstaan.
- Als u teveel Angiocine inneemt, kunnen de mond en de keel verdoofd worden. Hierdoor kunnen slikproblemen ontstaan en kan voedsel in de luchtwegen terechtkomen.

bijsluiter

- Angiocine bevat aspartaam (een kunstmatige zoetstof) en kan schadelijk zijn voor mensen met fenylketonurie (aangeboren ziekte waarbij fenylalanine (een aminozuur) niet verdragen wordt).

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruik Angiocine niet samen met andere ontsmettende middelen voor mond of keel.

Gebruikt u naast Angiocine 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. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap en borstvoeding

Bij inname van de aanbevolen dosis heeft Angiocine enkel een effect op de mond en keel. Toch is voorzichtigheid aanbevolen tijdens het eerste trimester van de zwangerschap.

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

Niet van toepassing.

Angiocine bevat aspartaam en sorbitol

Angiocine bevat aspartaam (E951), een bron van fenylalanine en kan schadelijk zijn voor mensen met fenylketonurie.

Angiocine bevat sorbitol (E420). Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe neemt u Angiocine in?

Neem Angiocine altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Volwassenen en kinderen vanaf 15 jaar	Kinderen vanaf 6 jaar	Kinderen jonger dan 6 jaar
1 zuigtablet om de 2 uur in de mond laten smelten, maximum 8 tabletten per dag	1 zuigtablet 4 maal per dag in de mond laten smelten	Niet gebruiken

Indien na 3 tot 4 dagen geen verbetering optreedt, moet u een arts raadplegen. Uw arts zal u vertellen hoe lang u Angiocine moet gebruiken.

Heeft u te veel van Angiocine ingenomen?

Na een overdosering kunnen volgende verschijnselen zich voordoen: verdoofde tong en mond, waardoor slikproblemen kunnen ontstaan en voedsel in de luchtwegen terecht kan komen; zenuwachtigheid; bevingen; hoofdpijn; stuiptrekkingen; onderdrukking van het centraal zenuwstelsel; verstoring van het hartritme.

De behandeling van een overdosering moet in het ziekenhuis gebeuren.

bijsluiter

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

Bent u vergeten Angiocine in te nemen?

Niet van toepassing.

Als u stopt met het innemen van Angiocine

Niet van toepassing.

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 Angiocine bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Binnen iedere groep worden bijwerkingen gerangschikt naar afnemende ernst: zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$); soms ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); zelden ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$); zeer zelden ($< 1/10.000$), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Immuunsysteemaandoeningen

Zelden: allergische reacties ter hoogte van de huid en slijmvliezen.

Huid- en onderhuidaandoeningen

Zelden: huiduitslag.

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

Soms: een bruinverkleuring van de tanden. Deze is omkeerbaar wanneer men stopt met het gebruik van Angiocine. Bij overmatig gebruik kan een gevoelloosheid van de tong of smaakstoornissen optreden. Deze zijn van voorbijgaande aard.

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: Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten, website: 'www.fagg.be'. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Angiocine?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren bij kamertemperatuur (15-25°C).

Gebruik Angiocine niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de blister na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Gebruik Angiocine niet als u merkt dat de tabletten zijn verkleurd.

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 zo niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Angiocine?

De werkzame stoffen in Angiocine zijn lidocaïnehydrochloride en chloorhexidinehydrochloride.

Angiocine bevat ook aspartaam (E951) en sorbitol (E420) (zie rubriek 2). De andere stoffen in Angiocine zijn mannitol, citroenzuurmonohydraat, povidon, microkristallijne cellulose, citroenaroma en magnesiumstearaat.

bijsluiter

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

Doos van 24 zuigtabletten in blisterverpakking (Alu/PVC) van 8.

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

KELA Pharma nv
Industriepark West 68
B-9100 Sint-Niklaas

Fabrikant

KELA nv
Sint- Lenaartseweg 48
B-2320 Hoogstraten

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE176705

Algemene indeling voor de aflevering

Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is goedgekeurd in 09/2014