

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ANGIOCINE 1,5 mg/5 mg pastilles

Lidocaïne chlorhydrate / Chlorhexidine chlorhydrate

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- 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 ou votre pharmacien. 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 après 3 à 4 jours.

Que contient cette notice?

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

1. Qu'est-ce qu'Angiocine et dans quel cas est-il utilisé?

Angiocine pastilles sont indiquées pour:

- des maux de la bouche et de la gorge.
- des inflammations et infections dans la bouche et de la gorge.

Angiocine pastilles ne gèrent pas la cause sous-jacente.

En cas d'inflammation bactérienne avec fièvre, un traitement complémentaire est nécessaire. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 à 4 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Angiocine?

Ne prenez jamais Angiocine

si vous êtes allergique aux principes actifs ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Ne pas administrer Angiocine à des enfants de moins de 6 ans.

Avertissements et précautions

- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique "Autres médicaments et Angiocine".
- Evitez l'emploi prolongé d'Angiocine. Prenez uniquement ce médicament pour le soulagement de la douleur et de l'irritation de la bouche et de la gorge.
- Evitez l'emploi d'Angiocine si vous avez vite et souvent des réactions allergiques. Lors d'un usage prolongé d'Angiocine, une réaction allergique ou une irritation cutanée peut survenir.

- Si vous prenez trop, la bouche et la gorge engourdissent. Cela peut causer des problèmes à déglutition et de la nourriture peut pénétrer dans les poumons.
- Angiocine contient de l'aspartame (un édulcorant artificiel) et peut être dangereux pour les sujets atteints de phénylcétonurie (une maladie congénitale dans laquelle fenylalanine (un acide aminé) n'est pas toléré).

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Autres médicaments et Angiocine

N'utilisez pas l'Angiocine avec d'autres médicaments antiseptiques pour la bouche et la gorge.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

Angiocine avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Employé aux doses indiquées, l'Angiocine agit uniquement au niveau de la bouche et de la gorge. Toutefois, la prudence est de rigueur en particulier lors du premier trimestre de la grossesse.

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

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Sans objet.

Angiocine contient de l'aspartam et du sorbitol

Angiocine contient de l'aspartam (E951), une source de phénylalanine et peut être dangereux pour les sujets atteints de phénylcétonurie.

Angiocine contient du sorbitol (E420). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre Angiocine?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Adultes et enfants à partir de 15 ans	Enfants à partir de 6 ans	Enfants de moins de 6 ans
1 pastille toutes les 2 heures. Laisser fondre dans la bouche. Maximum 8 pastilles par jour.	1 pastille 4 fois par jour. Laisser fondre dans la bouche.	Ne pas administrer

Si aucune amélioration ne se produit après 3 à 4 jours, consultez votre médecin. Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez utiliser Angiocine.

Si vous avez pris plus d'Angiocine que vous n'auriez dû

Après un surdosage les symptômes suivants peuvent se produire: une langue et bouche anesthésiés quelle qu'en soit la cause des difficultés de déglutition et aspiration de la nourriture dans les poumons; de la nervosité; des tremblements; des maux de tête; convulsions; dépression du système nerveux central; modifications du rythme cardiaque.

Le traitement d'une surdose doit être traité en milieu hospitalier.

Si vous avez utilisé ou pris trop d'Angiocine, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Angiocine

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre Angiocine

Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

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

Au sein de chaque fréquence de groupe, les effets indésirables doivent être présentés suivant un ordre décroissant de gravité: très fréquent ($\geq 1/10$); fréquent ($\geq 1/100$, $< 1/10$); peu fréquent ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$); rare ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$); très rare ($< 1/10\ 000$), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Affections du système immunitaire

Rare: des réactions allergiques de la peau et des muqueuses.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Rare: éruption cutanée.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Peu fréquent: une coloration brunâtre des dents peut survenir. Elle est réversible lors de l'arrêt d'Angiocine. Un usage exagéré peut provoquer une perte de sensibilité de la langue, des troubles du goût, cet effet peut être de nature temporaire.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. 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, site internet : 'www.afmps.be'. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Angiocine?

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

A conserver à température ambiante (15-25°C).

N'utilisez pas Angiocine après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

N'utilisez pas Angiocine, si vous remarquez que les pastilles sont colorées.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 Angiocine

Les substances actives sont le lidocaïne chlorhydrate et le chlorhexidine chlorhydrate.

Angiocine contient également de l'aspartam (E951) et du sorbitol (E420) (voir rubrique 2). Les autres composants sont mannitol, acide citrique monohydraté, povidone, cellulose microcristalline, arôme de citron, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce qu'Angiocine et contenu de l'emballage extérieur

Boîte de 24 pastilles emballées par 8 sous plaquette (Alu/PVC).

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

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

Fabricant

KELA nv/sa
Sint-Lenaartseweg 48
B-2320 Hoogstraten

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

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

BE176705

Statut légal de délivrance

Délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 09/2014