

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten

Dichlorobenzylalcohol, amylmetacresol en lidocaine hydrochloride

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken 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 à 4 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger ? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn ?
3. Hoe neemt u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten?

Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. **Wat is Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

- Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten is een ontsmettend en pijnstillend geneesmiddel bij mond- en keelinfecties.
- Strepsils + Lidocaïne is ook verkrijgbaar onder de vorm van een spray voor oromucosaal gebruik.
- Strepsils + Lidocaïne is aangewezen bij kinderen en adolescenten van 12 tot 18 jaar en bij volwassenen voor de behandeling van symptomen van pijnlijke aandoeningen van mond en keel, zoals keelpijn (faryngitis, laryngitis) en na heelkundig ingrijpen ter hoogte van de amandelen.

2. **Wanneer mag u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

Wanneer mag u Strepsils + Lidocaïne, niet gebruiken ?

Bij kinderen jonger dan 12 jaar.

- Als u overgevoelig (allergisch) bent voor dichlorobenzylalcohol, amylmetacresol, lidocaïne of voor één van de andere bestanddelen van Strepsils + Lidocaine, zuigtabletten.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Strepsilss + Lidocaïne?

- Indien de keelpijn gepaard gaat met hoge koorts, hoofdpijn, braakneigingen of braken, dit product niet langer dan 2 dagen gebruiken zonder uw dokter te raadplegen.
- Bij gevoelige personen kan wegens het plaatselijk verdovend effect de kans op verslikken vergroten of tijdelijk het gevoel in de mond veranderen.
- De zuigtabletten bevatten suiker en zijn dus niet geschikt voor suikerzieken.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen ?

Vertel uw arts of apotheker als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt verkrijgen. Strepsils + Lidocaïne geeft geen wisselwerking met antibiotica, wat gelijktijdig gebruik mogelijk maakt.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol ?

Niet van toepassing

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Aangezien er geen concrete gegevens bestaan over het gebruik van dit geneesmiddel tijdens zwangerschap en borstvoeding, is voorzichtigheid geboden tijdens deze periode.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Gezien de eigenschappen van het product is het onwaarschijnlijk dat Strepsils + Lidocaïne enige invloed heeft op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te gebruiken.

Strepsils + Lidocaïne zuigtabletten bevat glucose en sucrose

Indien uw arert u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat dit geneesmiddel inneemt.

3. **Hoe gebruikt u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten?**

Volg bij het gebruik van Strepsils+Lidocaïne nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

Strepsils + Lidocaïne kan gebruikt worden door kinderen en adolescenten van 12 tot 18 jaar en door volwassenen.

De aanbevolen dosering is alle 2 à 3 uur één pastille langzaam in de mond laten smelten.

Maximaal 8 tabletten per dag (24 uur).

Wordt uw klacht na 3 à 4 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger ? Neem dan contact op met uw arts

Heeft u te veel van Strepsils + Lidocaïne gebruikt :

Tot op heden werd er geen overdosering gemeld.

Verschijnselen die kunnen optreden bij overmatig of verkeerd gebruik zijn: overmatige verdoving van de bovenste lucht- en spijsverteringswegen, slapeloosheid, rusteloosheid, opwinding, ademhalingsdepressie. Ook methaemoglobinemie kan optreden.

Indien u meer Strepsils+Lidocaïne ingenomen heeft dan toegelaten, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het antigifcentrum (070/245.245).

Neem deze bijsluiter mee, hij kan van nut zijn voor een snelle behandeling.

De behandeling moet symptomatisch en ondersteunend zijn en onder medisch toezicht.

Methaemoglobinemie kan behandeld worden met onmiddellijke toediening van een methyleenblauw IV-injectie (1-4 mg/kg).

Bent u vergeten Strepsils + Lidocaïne te gebruiken ?

Niet van toepassing

Als u stopt met het gebruik van Strepsils + Lidocaïne

Niet van toepassing

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals alle geneesmiddel kan ook Strepsils + Lidocaïne bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- Ongewenste effecten zijn zeldzaam en komen in het algemeen enkel voor na een langdurige behandeling (zie maatregelen bij gebruik van te grote hoeveelheden)
- In tegenstelling met een groot aantal lokale pijnstillers geeft lidocaïne weinig of geen overgevoelighedsreacties. Deze worden waargenomen als huiduitslag, een branderig of prikkelend gevoel in de mond of keel, zwelling van de mond of keel.
- De smaak kan beïnvloed worden.

Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dat 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 het nationale meldsysteem :

België

Website: www.fagg.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Luxemburg

Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten ?

Bewaren beneden 25°C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik Strepsils + Lidocaïne niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de blisterverpakking en 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 the WC en gooi ze niet in de vuilbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Strepsils + Lidocaïne zuigtabletten ?

- De werkzame stoffen zijn: 1,2 mg dichlorobenzylalcohol, 0,6 mg amylmetacresol en 2,0 mg lidocaine hydrochloride.
- De andere stoffen zijn: natriumsaccharine, menthol, muntaroma, wijnsteenzuur, steranijsaroma, chinoleïne geel (E104), indigokarmijn (E132), sacharose, glucose.

Hoe ziet Strepsils + Lidocaïne zuigtabletten er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

- Strepsils + Lidocaïne, zuigtabletten zijn ronde licht blauw-groene tabletten en worden verpakt per 24 en 36 tabletten.

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

Houder van de vergunning:

Reckitt Benckiser Healthcare (Belgium) NV/SA,
Researchdreef 20, B-1070 Brussel

Fabrikant:

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, Nottingham Site,
Thane Road, Nottingham NG90 2DB, United Kingdom

Aflevering

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE207462

Deze bijsluiter is voor de laatste keer herzien in 02/2014

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in 02/2014.