

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**HEXTRIL® 0.2% Spray voor oromucosaal gebruik**
Hexetidine

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 één 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 10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter:

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

1. WAT IS HEXTRIL EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT

Hextril bevat hexetidine, een lokaal antisepticum dat kan gebruikt worden bij de behandeling van mond- en keelbesmettingen.

Wegens zijn werking gericht tegen bacteriën en schimmels is hextril aangewezen bij:

- mondaandoeningen van infectieuze oorsprong: ontsteking van de mond en het tandvles, ontsteking van het tandbed en wortelvlies, ettervloed.
- pijnlijke aften en andere candidosen van het mondslijmvlies (besmetting door schimmels).
- ontsmetting bij heelkundige ingrepen in de mond.

Wordt uw klacht na 10 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken**

- Bij kinderen jonger dan 3 jaar.
- Als u allergisch bent voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met hextril

- Bij langdurig gebruik. Dit is af te raden omdat het een onevenwicht van de normale microbiële flora van de mondholte kan veroorzaken. Daarom gebruikt u hextril best niet meer dan 10 dagen zonder een arts of tandarts te raadplegen.
- Elk contact met de ogen vermijden.
- Enkel uitwendig gebruiken ; de spray dus niet inslikken.

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

Gebruikt u naast hextril 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. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Waarop moet u letten met eten en drinken

Niet van toepassing. Hextril wordt best gebruikt na het tandenpoetsen.

Zwangerschap en borstvoeding

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. In normale gebruiksomstandigheden mag hextril spray aangewend worden tijdens de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding, na advies van de geneesheer of tandarts.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

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

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL

Gebruik dit geneesmiddel precies 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.

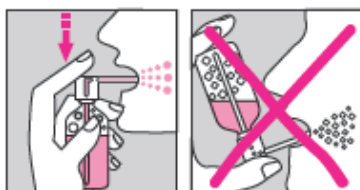
De aanbevolen dosering is:

1 à 2 verstuivingen, 3 maal per dag of meer indien nodig, naargelang de ernst van de aandoening of volgens het advies van de behandelende geneesheer of tandarts.

Instructies voor goed gebruik

Hextril is verpakt in een drukflesje met een ontsmettende oplossing voor lokale verstuiving in de mond.

De sproeikop, die ook de tong naar beneden houdt, moet eerst op zijn plaats gebracht worden. De fles recht houden bij de verstuivingen.



Heeft u teveel van dit middel gebruikt

Wanneer u te veel van hextril heeft gebruikt of doorgeslikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker of het Antigifcentrum (070/245 245).

In geval van incidentele inname van een kleine hoeveelheid, is het aangeraden een vloeibaar product tegen overtollig maagzuur in te nemen.

Een maagspoeling kan noodzakelijk blijken in geval van inname van grote hoeveelheden.

Het is weinig waarschijnlijk dat een incidentele inname een algemeen effect teweegbrengt. Irritatie van het maag-darmslijmvlies kan nochtans voorkomen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Geen bijzonderheden.

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, al krijgt niet iedereen daar mee te maken.

De bijwerkingen, die waargenomen werden met hextril nadat het op de markt werd gebracht, worden hieronder weergegeven volgens de volgende frequenties:

Zeer vaak: bij meer dan 1 van de 10 gebruikers

Vaak: bij 1 tot 10 van de 100 gebruikers

Soms: bij 1 tot 10 van de 1000 gebruikers

Zelden: bij 1 tot 10 van de 10.000 gebruikers

Zeer zelden: bij minder dan 1 van de 10.000 gebruikers

Onbekend: op basis van de bekende gegevens kan de frequentie niet worden vastgesteld.

Immuunsysteemaandoeningen

Zeer zelden: Overgevoeligheidsreacties, plotselinge vochtophoping in de huid en slijmvliezen, ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag vaak als allergische reactie.

Zenuwstelselaandoeningen

Zeer zelden: Verminderde smaakfunctie, Verstoring van de smaakfunctie

Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen

Zeer zelden: Hoest, Kortademigheid

Maagdarmstelselaandoeningen

Zeer zelden: Droge mond, Slikstoornissen, Misselijkheid, Braken, Vergroting van de speekselklier

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

Zeer zelden: reacties in het toedieningsgebied

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 rechtstreeks melden via het Federaal agentschap van geneesmiddelen en gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, EUROSTATION II, Victor Hortaplein 40/40, B-1060 Brussel (www.fagg.be, patientinfo@fagg-afmps.be).

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

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL

Bewaren bij kamertemperatuur (15-25°C)

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik hextril niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking 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. 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 dit middel

Het werkzaam bestanddeel is hexetidine (2 mg/ml).

De andere bestanddelen zijn: natriumsaccharine - citroenzuur monohydraat - natriumhydroxide - glycerol - macrogol laurylether - aroma van pepermuntolie - gezuiverd water – stikstof.

Hoe ziet hextril eruit en hoeveel zit er in een verpakking

Fles met 40 ml oplossing voor uitwendig gebruik.

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

Johnson & Johnson Consumer NV/SA
Antwerpseweg 15-17
B-2340 Beerse

Fabrikant

Famar Orléans
5 Avenue de Concyr
F - 45071 Orléans
Frankrijk

En

Johnson & Johnson Consumer NV/SA
Antwerpseweg 15-17
B-2340 Beerse

Afleveringswijze

Vrije aflevering

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE 062133

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in: 01/2017