

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Medica keeltabletten aardbei, 5 mg/1 mg, zuigtabletten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

1 zuigtablet bevat 5 mg chloorhexidine hydrochloride en 1 mg lidocaïne hydrochloride.

Hulpstof met bekend effect: sorbitol, menthol. Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Zuigtabletten.

Witte tot bijna witte, licht gespikkelde, ronde zuigtabletten.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

- Symptomatische en lokale behandeling ter hoogte van de keelholte. Voorgesteld als ontsmettingsmiddel en plaatselijke pijnstiller bij keelpijn en aandoeningen van de farynx gepaard gaande met irritatie. De aanwezigheid van lidocaïne leidt tot een snelle verlichting van de symptomen.
- In geval van een bacteriële ontsteking die gepaard gaat met koorts, is een aanvullende behandeling noodzakelijk.
- Medica keeltabletten aardbei is een suikervrij preparaat en mag dus ook door diabetici gebruikt worden.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Volwassenen: 6 tot 10 tabletten per dag langzaam in de mond opzuigen.

Pediatrische patiënten:

Kinderen vanaf 6 jaar: halve dosis.

Kinderen jonger dan 6 jaar mogen dit product niet innemen.

Dit geneesmiddel is bedoeld als symptomatische behandeling en mag niet langdurig gebruikt worden.

Indien na 3 à 4 dagen behandeling geen verbetering optreedt, dient een arts geconsulteerd te worden.

Wijze van toediening

Oromucosaal gebruik.

4.3 Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 6 jaar.
- Overgevoeligheid voor de werkzame stoffen of voor één van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen, en in het bijzonder voor plaatselijke verdovingsmiddelen zoals lidocaïne.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

- Ontsmettende stoffen maken niet kiemvrij; zij verminderen tijdelijk het aantal micro-organismen ter hoogte van de mond- en keelholte.
- Beperk het gebruik van dit geneesmiddel tot strikt noodzakelijke verlichting van bestaande pijn en irritatie. Het mag niet langdurig, ononderbroken of steeds opnieuw worden toegediend.
- Gelet op de aanwezigheid van menthol, is voorzichtigheid geboden bij gebruik voor jonge kinderen als er antecedenten van stuipen zijn.
- Vermijd het gebruik van dit geneesmiddel bij personen met extreme allergische aanleg.
- Bij gebruik van een te hoge dosis (meer dan 20 tabletten per dag) zou er een klein risico kunnen bestaan op te grote ongevoeligheid van de glottisregio, zodat de controle op de slikreflex vermindert en een aspiratie van voedsel in de luchtwegen kan optreden.
- Medica keeltabletten aardbei bevat 1189,9 mg sorbitol per tablet, overeenkomend met 0,95 mg/mg tablet. Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als fructose-intolerantie dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken. Sorbitol kan maag-darmklachten veroorzaken en een licht laxerende werking hebben.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Omwille van mogelijke interferenties (tegengestelde werking of inactivering) dient het gelijktijdige of achtereenvolgende gebruik van antiseptica te worden vermeden. Ter informatie: de combinatie van een lokaal anestheticum en een cholinesteraseremmer dient te worden vermeden.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Dit geneesmiddel is bestemd voor plaatselijke behandeling. Mits de reeds genoemde voorzorgen en bijzondere beperkingen in acht worden genomen, mag dit geneesmiddel gebruikt worden tijdens de zwangerschap en de lactatie. De patiënte doet er goed aan de behandelende arts op de hoogte te brengen.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Medica keeltabletten aardbei heeft geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

- Er moet rekening gehouden worden met zeldzame allergische huid- en slijmvliesreacties die te wijten zijn aan contactverdovingsmiddelen van het amide-type, zoals lidocaïne: er zijn gevallen beschreven van dermatitis en huiduitslag veroorzaakt door dit product in andere omstandigheden.
- Er kunnen smaakstoornissen, branderig gevoel aan de tong en anafylactische reacties optreden.
- Bij langdurig en continu gebruik van chloorhexidine kan een bruinverkleuring van de tanden optreden. Deze bruine verkleuring is echter verwijderbaar.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden

gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

EUROSTATION II

Victor Hortaplein, 40/ 40

B-1060 Brussel

Website: www.fagg.be

e-mail: adversedrugreactions@fagg-afimps.be

4.9 Overdosering

Hoewel dit geneesmiddel slechts een fractie van de toxische dosis bevat en hoewel het voorziene gebruik van dit samengestelde geneesmiddel lokaal beperkt en uitwendig is, moet men toch rekening houden met de mogelijkheid dat er bij vergissing of door onvoorzichtigheid een overdosis wordt ingenomen, vooral door kinderen.

Symptomen van intoxicatie:

Door toedoen van lidocaïne kan een systemische intoxicatie (toxische dosis voor volwassenen vanaf 0,5 g) optreden, die het centrale zenuwstelsel en het cardiovasculaire systeem beïnvloedt.

- rusteloosheid, geeuwen, zenuwachtigheid, oorsuizingen, nystagmus, spiertremor, stuipen, depressie, ademnood.
- drukverlies van de hartspier, perifere vaatverwijding, hypotensie, bradycardie, verstoord hartritme, hartstilstand.

Chloorhexidine wordt zeer weinig geresorbeerd uit de gastro-intestinale tractus.

Antidotum: geen.

Behandeling:

Systemische intoxicatie:

- Onmiddellijk stoppen met de inname van het geneesmiddel.
- Maagspoeling en aspiratie van de maaginhoud, doen braken.
- Hospitalisatie om de werking van de ademhaling te verzekeren, om dehydratatie tegen te gaan en de bloedsomloop op gang te houden.

Verslikking

- Vrijmaken van de luchttoevoer, toepassen van het Heimlich-maneuver.
- Indien de obstructie aanhoudt, de patiënt hospitaliseren.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Orofaryngeale middelen, ATC-code: R02AA05

Lidocaïne hydrochloride is een plaatselijk perifeer anestheticum van de amidegroep dat een oppervlakkig pijnstillend effect heeft zonder de zenuwgeleiding op de plaats van toepassing te hinderen. Het oefent zijn lokale werking uit onder vorm van niet geïoniseerde base. Lidocaïne heeft een bijzonder gunstige verhouding effectiviteit / toxiciteit en veroorzaakt uiterst zelden allergische reacties.

Chloorhexidine is een kationactief antisepticum. Het bezit een krachtige bactericide werking tegen zowel grampositieve als gramnegatieve bacteriën en een antimycotische werking op dermatofyten en gisten.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Bij gebruik van Medica keeltabletten aardbei komen de werkzame bestanddelen normaal gezien zeer geleidelijk vrij en werken ze lokaal.

Chloorhexidine wordt niet geresorbeerd. Ter hoogte van orale en pharyngale mucosa kan resorptie optreden van het lokaal anestheticum lidocaïne. Dit wordt echter grotendeels afgebroken vooraleer het de systemische circulatie bereikt.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Geen gegevens bezorgd.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Sorbitol - Magnesiumstearaat - Citroenzuur, watervrij - Menthol - Aardbei aroma - Sucralose.

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

3 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren beneden 25°C. Gebruik Medica keeltabletten aardbei niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos/de blisterverpakking na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De eerste twee cijfers geven de maand aan, de volgende twee of vier cijfers het jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Doos met 40 zuigtabletten in Al-PVC/PCTFE blisterverpakking, doos met 12, 36 of 48 zuigtabletten in Al-PVC/PCTFE geperforeerde eenheidsblisterverpakking.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Geen bijzondere vereisten.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Laboratoria QUALIPHAR N.V./ S.A. - Rijksweg 9 - 2880 Bornem - België

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE464782

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 16 oktober 2014

Datum van laatste verlenging: DD maand JJJJ

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Goedkeuringsdatum: 10/2019