

Notice: information de l'utilisateur

Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale

Hexamidine di-isétionate - Hydrochloride de tétracaïne

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser 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 ou 4 jours.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?
3. Comment utiliser Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale et dans quel cas est-il utilisé?

La solution pour pulvérisation buccale contient un désinfectant et un analgésique à usage buccal. L'usage est indiqué dans le traitement symptomatique d'affections douloureuses de la gorge ou de la bouche.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?

N'utilisez jamais Hexomedine

- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Pour désinfecter la peau avant une injection ou pour stériliser des objets.
- Chez les enfants de moins de 6 ans à cause du risque de fausse déglutition.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Hexomedine.

- Ne pas utiliser au-delà de 5 jours si vous utilisez Hexomedine sur une muqueuse buccale endommagée (p.ex. brûlure).
- Evitez le contact avec les yeux.
- Vu le risque de fausse déglutition, il y a lieu d'éviter l'utilisation d'Hexomedine juste avant le repas ou avant la prise de boissons.
- Si vous utilisez encore d'autres médicaments, veuillez aussi lire la section "Autres médicaments et Hexomedine".

Enfants

- Utiliser Hexomedine avec précaution chez les enfants entre 6 et 12 ans.

Autres médicaments et Hexomedine

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

L'usage concomitant ou successif d'autres antiseptiques ne rapporte aucun avantage.

Hexomedine avec des aliments et boissons

Vu le risque de fausse déglutition, il y a lieu d'éviter l'utilisation d'Hexomedine juste avant le repas ou avant la prise de boissons.

Grossesse et allaitement

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.

Concernant l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement, aucun effet nocif n'a été rapporté à ce jour.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Hexomedine contient d'éthanol. Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool), inférieures à 100 mg par dose.

Hexomedine contient du sucre (saccharose). Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. Comment utiliser Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?

Veillez à toujours utiliser 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.

La dose recommandée est de 6 pulvérisations brèves de Hexomedine par jour dans la bouche.

Si ce médicament n'apporte pas d'amélioration après 3 à 4 jours, il est conseillé de consulter un médecin.

Ne pas utiliser au-delà de 5 jours, en particulier si vous l'utilisez sur une muqueuse buccale endommagée.

Si vous avez utilisé plus de Hexomedine que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de Hexomedine, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (**070/245.245**).

Il est recommandé d'administrer du charbon actif (agent de liaison puissant) et de faire procéder éventuellement à un lavage d'estomac. Dans le cas où la victime aurait une respiration déprimée, il faut la conduire aussi vite que possible à l'hôpital.

Si vous oubliez d'utiliser Hexomedine

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser Hexomedine

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, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Vous pouvez devenir hypersensible au produit. Ne l'utilisez donc pas trop ou trop longtemps, ni sur une peau déjà lésée ou fortement abîmée.

L'hypersensibilité au produit peut se manifester sous forme de picotements, démangeaisons, brûlures, peau sèche. Exceptionnellement, des réactions cutanées allergiques et même des réactions d'hypersensibilité sévères peuvent se manifester. En outre une insensibilité transitoire de la langue, ainsi qu'un risque de fausse déglutition sont possibles (voir aussi "Avertissements et précautions").

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
Division Vigilance
EUROSTATION II
Place Victor Horta, 40/ 40
B – 1060 Bruxelles
Site internet: www.afmps.be
e-mail: patieninfo@fagg-afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g solution pour pulvérisation buccale?

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

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Durée d'utilisation après ouverture: 15 jours.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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 Hexomedine

- Les substances actives sont hexamidine di-isétionate 30 mg g par 30 g de solution et hydrochloride de tétracaïne 15 mg par 30 g de solution.
- Les autres composants sont acide acétique – sodium acétate – glycérine – éthanol – huile essentielle de menthe poivrée – saccharose – eau purifiée pour 30 g. (Voir rubrique 2 « Hexomedine contient d'éthanol, sucre (saccharose) »)

Aspect de Hexomedine et contenu de l'emballage extérieur

Flacon pulvérisateur avec 30 g de solution pour pulvérisation buccale.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Melisana NV/SA
Avenue du Four à Briques 1
B-1140 Bruxelles

Fabricant

Cenexi-Laboratoires Thissen SA
Rue de la Papyrée 2-4-6
B-1420 Braine l'Alleud

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché

BE002073

Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2015.