

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.

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig dan bereikt u het beste resultaat.

- 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?
6. 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 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.

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

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.
- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Een voorgeschiedenis van allergie aan lokale verdovingsmiddelen.
- Patiënten voorbeschikt voor methemoglobinemie of met voorgeschiedenis of vermoeden van methemoglobinemie (aanwezigheid van methemoglobine in het bloed).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Strepsils + 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.
- Overmatige dosering, korte intervallen tussen de doses of gebruik op beschadigde slijmvliezen kan resulteren in hoge plasmaconcentraties en ernstige bijwerkingen (zie rubriek “Heeft u te veel van Strepsils + Lidocaïne gebruikt”).
- Bij gevoelige personen kan wegens het plaatselijk verdovend effect de kans op verslikken vergroten of tijdelijk het gevoel in de mond of de keel veranderen.
- Vermijd eten of gom kauwen wanneer uw mond en/of keel verdoofd zijn. Verdoving van de tong en mondslijmvliezen vergroot de kans op bijtwenden, slikstoornissen en verslikking.
- Dit geneesmiddel dient niet te worden gebruikt als er sprake is van acute wonden in de mond of de keel.

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 Strepsils + Lidocaïne nog andere geneesmiddelen, 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.

De toxiciteit van oraal toegediend lidocaïne kan verhogen bij gelijktijdig toedienen van:

- Antibiotica (middelen tegen bepaalde bacteriële infecties), zoals erythromycine of antimycotica (middelen tegen bepaalde schimmelinfecties), zoals itraconazol.
- Bètablokkers (bepaalde groep middelen tegen hoge bloeddruk, bepaalde hartklachten en verhoogde oogdruk) en medicijnen die cimetidine bevatten (gebruikt voor de behandeling van maagzweren)
- Geneesmiddelen zoals fluvoxamine (gebruikt om depressie te behandelen)
- Geneesmiddelen om hartaandoeningen te behandelen, zoals mexiletine of procaïnamide

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Er zijn geen of beperkte gegevens beschikbaar over het gebruik van dit geneesmiddel tijdens deze periodes.

Aldus wordt Strepsils niet aanbevolen voor gebruik tijdens de 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.

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 arts 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?

Gebruik Strepsils altijd 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 laagste efficiënte dosis moet worden gebruikt voor de kortst mogelijke periode die nodig is om de symptomen te verlichten.

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

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

De aanbevolen dosering is:

Volwassenen: één zuigtablet om de 2 à 3 uur.

Maximaal 8 tabletten per dag (24 uur).

Pediatrische patiënten

Adolescenten vanaf 12 jaar: zie volwassenen.

Kinderen jonger dan 12 jaar: dit geneesmiddel is niet geschikt voor kinderen jonger dan 12 jaar.

Ouderen: er is geen dosisaanpassing nodig bij oudere mensen.

Wijze van toediening

Oromucosaal.

Langzaam in de mond laten smelten.

Heeft u te veel van Strepsils + Lidocaïne gebruikt :

Tot op heden werd er geen overdosering gemeld.

Symptomen die kunnen optreden bij abnormaal gebruik (veel hogere dosering) zijn: overmatige verdoving van de bovenste lucht- en spijsverteringswegen, slapeloosheid, rusteloosheid, opwinding, ademhalingsdepressie en ademhalingsstilstand, apneu (toestand van niet-ademhalen), toevallen, coma, zeer lage bloeddruk, asystolie (geen contractie van de hartspier), hartstilstand, lage hartfrequentie en dood. Ook methemoglobinemie (=aanwezigheid van methemoglobine in het bloed) 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).

Behandeling

De behandeling moet symptomatisch en ondersteunend zijn en medisch toezicht is gewenst.

Methemoglobinemie (aanwezigheid van methemoglobine in het bloed) kan behandeld worden met onmiddellijke toediening van een methyleenblauw IV-injectie (1-4 mg/kg).

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Frequentie niet gekend.

- Overgevoeligheid: overgevoeligheid aan lidocaïne kan zich voordoen onder de vorm van jeukende vochtophopingen in de huid en/of slijmvliezen, jeukende huiduitslag, krampen van de luchtpijptakken, lage bloeddruk met bewustzijnsverlies.
- Zwelling van de mond of keel.
- Buikpijn, misselijkheid, branderig gevoel of tintelingen in de mond of keel, verstoring van de smaak.
- Huiduitslag.

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 dit geneesmiddel 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 gebuikt. 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 in dit middel zijn: 1,2 mg dichlorobenzylalcohol, 0,6 mg amylmetacresol en 2,0 mg lidocaine hydrochloride.
- De andere stoffen in dit middel 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 blauwgroene 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, Verenigd Koninkrijk
of
Reckitt Benckiser NL Brands B.V., Schiphol Blvd 207, 1118 BH Schiphol, Nederland

Aflevering: niet aan medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel.

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

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 10/2016

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 03/2019.