

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Strepsils Jordgubb, munnsogstöflur

2,4-tvíklórbensýlalkóhól 1,2 mg / amýlmetakresól 0,6 mg

ATH. sama lyf og Strepsils Jordbær Sukkerfri

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan nokkurra daga.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Strepsils Jordgubb og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Strepsils Jordgubb
3. Hvernig nota á Strepsils Jordgubb
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Strepsils Jordgubb
6. Pakningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Strepsils Jordgubb og við hverju það er notað

Strepsils Jordgubb munnsogstöflur draga úr eymslum og hafa bakteríudrepandi verkun. Strepsils Jordgubb er notað við eymslum og ertingu í hálsi hjá fullorðnum og börnum eldri en 6 ára.

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð. Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan nokkurra daga.

2. Áður en byrjað er að nota Strepsils Jordgubb

Ekki má nota Strepsils Jordgubb:

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir 2,4-tvíklórbensýlalkóholi og/eða amýlmetakresóli eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Ef læknirinn hefur sagt þér að þú hafir ópol fyrir ákveðnum sykrum, skaltu leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en þú notar þetta lyf. Lyfið getur haft væg hægðalosandi áhrif. Hitaeiningafjöldi: 2,3 kkal/g maltitóls (eða ísómaltitóls).

Notkun annarra lyfja samhliða Strepsils Jordgubb

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Meðganga, brjósttagjöf og frjósemi

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Meðganga

Nota má Strepsils Jordgubb á meðgöngu. Eins og á við um öll lyf skal sýna aðgát ef lyfið er notað á meðgöngu og leita ráða hjá lækni ef nauðsyn krefur. Engar eða takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um hvort nota má Strepsils Jordgubb á meðgöngu.

Brjóstagjöf

Nota má Strepsils Jordgubb meðan barn er haft á brjósti. Ekki er vitað hvort 2,4-tvíklórbensýlalkóhól, amýlmetakresól eða umbrotsefni þeirra berist í brjóstamjólk. Ekki er hægt að útiloka hættu fyrir nýbura/ungbörn.

Frjósemi

Engar upplýsingar liggja fyrir um hvort Strepsils Jordgubb hafi áhrif á frjósemi.

Akstur og notkun véla

Strepsils Jordgubb hefur engin áhrif á öryggi við stjórnun véla og hæfni til aksturs.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Strepsils Jordgubb inniheldur fljótandi maltítól og ísómalt, gæta skal varúðar

Ef óþol fyrir sykrum hefur verið staðfest skal hafa samband við lækni áður en lyfið er notað. Fljótandi maltítól og ísómalt geta haft væg hægðalosandi áhrif. Hitaeiningar: 2,3 kkal/g maltítóls (eða ísómaltitóls).

Strepsils Jordgubb inniheldur própýenglýkól

Lyfið inniheldur 7,30 mg af própýenglýkóli í hverri munnsogstöflu.

Strepsils Jordgubb inniheldur natrium

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natrium í hverri munnsogstöflu, þ.e.a.s. er sem næst natriúmlaust.

Strepsils Jordgubb inniheldur bensýlalkóhól

Lyfið inniheldur ilmefni með bensýlalkóhóli. Bensýlalkóhól getur valdið ofnæmisviðbrögðum.

Verið getur að læknirinn hafi ávísad lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

3. Hvernig nota á Strepsils Jordgubb

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Til notkunar í munnhol. Strepsils Jordgubb er látið leysast hægt upp í munni.

Ráðlagður skammtur

Fullorðnir:

1 munnsogstafla á 2-3 klst. fresti. Ekki skal nota meira en 12 munnsogstöflur á 24 klst. tímabili. Nota skal lægsta virka skammt í eins stuttan tíma og hægt er.

Notkun handa börnum

Börn eldri en 6 ára:

Notkun eins og lýst er fyrir fullorðna hér að ofan.

Börn á aldrinum 6-11 ára:

Lyfið á að gefa undir eftirliti fullorðins aðila.

Börn yngri en 6 ára:

Notist ekki handa börnum yngri en 6 ára nema samkvæmt leiðbeiningum læknis.

Aldraðir

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmum handa öldruðum.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Við ofskömmum er hætta á magaóþægindum.

Ef gleymist að nota Strepsils Jordgubb

Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að nota.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Algengustu aukaverkanirnar eru ofnæmisviðbrögð. Við langtímanotkun getur komið fram erting í slímhúð.

Mjög sjaldgæfar aukaverkanir: Koma fyrir hjá 1 til 10 af hverjum 10.000 einstaklingum

- Ofnæmisviðbrögð sem geta komið fram sem útbrot, ofskláði og þroti, bráðir öndunarerfiðleikar og of lágur blóðþrýstingur ásamt yfirliði. Náladofi, sviði eða þroti í munni eða koki. Getur verið alvarlegt. Hafðu samband við lækninn. Ef fram kemur þroti í andliti, vörum og tungu getur það verið lífshættulegt. Hringdu í 112. Verkir í tungu geta komið fyrir. Óþægindi í munni ásamt ertingu í hálsi og skytruflanir í munni. Útbrot.

Aukaverkanir sem koma örsjaldan fyrir: Koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 einstaklingum

- Ógleði ásamt brjóstsviða / nábít

Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum):

- Magaverkur

Gert er ráð fyrir að tíðni, tegund og alvarleiki aukaverkana sé sá sami hjá börnum eldri en 6 ára og fullorðnum.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Strepsils Jordgubb

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið Strepsils Jordgubb við lægri hita en 25°C.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum á eftir EXP.

Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Strepsils Jordgubb munnsogstöflur innihalda

- Virku innihaldsefnin eru: 2,4-tvíklórbensýlalkóhól og amýlmetakresól.
- Önnur innihaldsefni eru: Ísómalt (E953), fljótandi maltitól (E965), vínsýra (E334), antósýanín (E163), jarðarberjabragðefni, sakkarínnatríum (E954), própýlenglýkól

Lýsing á útliti Strepsils Jordgubb og pakkningastærðir

Strepsils Jordgubb eru bleikar, kringlóttar munnsogstöflur merktar S á hvorri hlið.

Strepsils Jordgubb er fáanlegt í þynnupakkningu með 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36, 40, 44, 48 og 72 munnsogstöflum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
DK-2860 Søborg
Danmörk

Framleiðandi

RB NL Brands B.V.
WTC Schiphol Airport
Schiphol Boulevard 207
1118 BH Schiphol
Holland

Samhliða innflutningur

Heilsa ehf., Hagasmári 1, 201 Kópavogi.
Merking: Lyfja hf., Kópavogi.

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í ágúst 2023.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar <http://www.serlyfjaskra.is>