

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Xerodent 28,6 mg / 0,25 mg munnsogstöflur

eplasýra / flúor

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega þar sem hann veitir mikilvægar upplýsingar um notkun lyfsins.

Þetta lyf er fáanlegt án lyfseðils. Engu að síður er nauðsynlegt að nota Xerodent á réttan hátt til að ná sem bestum árangri.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðum.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita ef vart verður aukaverkana sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli eða ef aukaverkanir sem taldar eru upp reynast alvarlegar. Sjá kafla 4.

Í fylgiseðlinum:

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

1. Upplýsingar um Xerodent og við hverju það er notað

Xerodent inniheldur eplasýru. Súra bragðið örvar munnvatnsviðbragðið og eykur þannig munnvatnsframleiðsluna. Töflurnar innihalda natríumflúoríð sem styrkir glerunginn gegn tannátu (tannskemmdum). Töflurnar innihalda sætuefnið xylitol, sem einnig verndar tennurnar gegn tannskemmdum.

Xerodent er notað við kvillum sem stafa af minnkaðri munnvatnsframleiðslu og til að fyrirbyggja tannskemmdir hjá fullorðnum sjúklingum með munnþurrk.

2. Áður en byrjað er að nota Xerodent

Ekki má nota Xerodent

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir eplasýru, natríumflúoríði eða einhverju öðru innihaldsefni Xerodent (talin upp í kafla 6).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Við meðhöndlun með Xerodent skal forðast notkun annarra lyfja sem innihalda flúor, en þó er í lagi að halda áfram að nota flúortannkrem. Xerodent má ekki nota á landsvæðum þar sem flúorinnihald drykkjarvatns er hátt.

Meðganga og brjóstgjöf

Engin þekkt áhætta við notkun á meðgöngu eða samhliða brjóstgjöf.

Akstur og notkun véla

Xerodent dregur ekki úr viðbragðsflýti við akstur eða notkun véla.

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.

Xerodent inniheldur xylitol

Xerodent inniheldur xylitol sem getur haft hægðalosandi áhrif.

Xerodent inniheldur natríum

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverri töflu, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

3. Hvernig nota á Xerodent

Fylgið alltaf fyrirmælum tannlæknisins/læknisins eða tannfræðingsins eða leiðbeiningunum á merkimiða á lyfjapakningunni.

Venjulegur skammtur fyrir fullorðna:

1 tafla eftir þörfum, venjulega 6 sinnum á dag.

Við mikinn munnþurrk má auka skammtinn í 12 munnsogstöflur á dag í takmarkaðan tíma.

Látið töfluna bráðna hægt í munni.

Dreifa skal skammtinum jafnt yfir daginn.

Ef stærri skammtur af Xerodent en mælt er fyrir um er notaður

Ef of stór skammtur af lyfinu er tekinn inn, eða ef barn hefur í ógáti tekið lyfið skal alltaf hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222) til að láta meta hættuna og fá ráðleggingar.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

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

Hættu að taka Xerodent og hafðu strax samband við lækni ef þú færð eitthvert neðangreindra einkenna (ofsabjúg):

þrota í andliti, tungu eða hálsi; kyngingarörðugleika; ofsakláða og öndunarörðugleika.

Þetta er mjög sjaldgæft (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000).

Aðrar hugsanlegar aukaverkanir

Algengar (*geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10*): hvítir blettir á tönnunum (flúoreitrun í glerungi).

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 Xerodent

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Plastglös: Geymið við lægri hita en 25°C.

Þynnur: Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluáðstæður lyfsins.

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

Ekki má skola lyfjum niður í frárennislagnir 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

Xerodent inniheldur

- Virku innihaldsefnin eru eplasýra 28,6 mg, natríumflúoríð sem samsvarar 0,25 mg af flúor í hverri töflu.
- Önnur innihaldsefni eru xylítól (E 967) 421,5 mg/töflu, tvínatríumfosfattvíhýdrat (E 339), makrógól, natríumsterylúmarat, póvídón, appelsínubragðefni, vatnsfrí kísilkvoða (E 551).

Útlit Xerodent og pakkningastærðir

Hvítar, kringlóttar, kúptar töflur, 10 mm í þvermál.

Plastglas: 90 eða 270 töflur.

Þynnur: 270 töflur.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Karo Pharma AB
Box 16184
103 24 Stokkhólm
Svíþjóð

Framleiðandi

Allphamed Pharmed Arzneimittel GmbH
Hildebrandstrasse 12
37081 Göttingen
Þýskaland

Umboðsmaður á Íslandi:

Alvogen ehf.
Sími: 522 2900
Netfang: info@alvogen.is

Þessi fylgiseðill var síðast samþykktur í apríl 2022.