

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

LEMOCIN, zuigtabletten

tyrothricine 4 mg, cetrimide 2 mg, lidocaine 1 mg

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.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u veel 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 5 tot 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Lemocin en waarvoor wordt dit geneesmiddel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit geneesmiddel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit geneesmiddel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS LEMOCIN EN WAARVOOR WORDT DIT GENEESMIDDEL INGENOMEN?

Lemocin is een geneesmiddel voor mond en keel.

Lemocin bevat een lokaal antibioticum, tyrothricine, en een lokaal antisepticum, cetrimide, samen met een lokaal anestheticum (lokale pijnstiller) lidocaïne.

Lemocin wordt gebruikt voor de plaatselijke symptomatische behandeling en verzachting van pijn bij mond- en keelinfecties.

Lemocin is bestemd voor gebruik bij volwassenen en kinderen en adolescenten van 6 tot 18 jaar.

Wordt uw klacht na 5 tot 7 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT GENEESMIDDEL NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit geneesmiddel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U bent allergisch voor andere lokale anesthetica van het amidetype.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit geneesmiddel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel inneemt als:

- u een pijnlijke keel gehad heeft gedurende enkele dagen, en als u koorts heeft.
- de symptomen niet verbeteren of langer dan 5 tot 7 dagen aanhouden.
- de keelpijn gepaard gaat met hoge koorts, duizeligheid, braken of ernstige slikproblemen.

- u open wonden of uitgebreide letsels van de keel- of mondslimvliezen heeft, aangezien het contact tussen Lemocin en de beschadigde slijmvliezen het risico op lidocaïne overdosering kan verhogen.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Kinderen

Gebruik dit geneesmiddel niet bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Lemocin nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Tot op heden werd geen enkele interactie tussen Lemocin en andere stoffen gemeld. Poets uw tanden niet onmiddellijk voor of na een inname van Lemocin. Het gelijktijdig gebruik van surfactanten (bv. in tandpasta) kan de werking van cetrimide verminderen.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Lemocin mag niet ingenomen worden tijdens of net voor het drinken of eten: het lokale pijnstillende effect van lidocaïne kan tijdelijk gevoelloosheid in de mond en keel veroorzaken en kan het slikken beïnvloeden. Vermijd eten en drinken zolang de gevoelloosheid aanhoudt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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.

Lidocaïne gaat door de placenta-barrière heen, maar geen enkel schadelijk effect werd waargenomen bij de foetus. Niettemin zijn er geen klinische gegevens over het gebruik van Lemocin tijdens de zwangerschap en de gegevens op proefdieren zijn beperkt.

Het is dus beter Lemocin tijdens de zwangerschap slechts te gebruiken indien absoluut noodzakelijk.

Lidocaïne wordt uitgescheiden in de moedermelk. Daarom wordt het afgeraden Lemocin te gebruiken als u borstvoeding geeft.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

Lemocin bevat sorbitol en natrium

Dit middel bevat 1091,831 mg sorbitol per zuigtablet.

Sorbitol is een bron van fructose. Als uw arts u heeft meegedeeld dat u (of uw kind) bepaalde suikers niet verdraagt of als bij u erfelijke fructose-intolerantie is vastgesteld (een zeldzame erfelijke aandoening waarbij een persoon fructose niet kan afbreken), neem dan contact op met uw arts voordat u (of uw kind) dit middel toegediend krijgt.

Sorbitol kan maag-darmklachten veroorzaken en een licht laxerende werking hebben.

Lemocin bevat geen suiker en mag dus gebruikt worden door suikerzieken.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per zuigtablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. HOE NEEMT U DIT GENEESMIDDEL IN?

Neem dit geneesmiddel 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 geadviseerde dosering is:

Volwassenen en kinderen ouder dan 6 jaar: Laat 1 zuigtablet traag in de mond smelten (zonder erop te kauwen):

- om de 2 tot 3 uur;
- om de 1 tot 2 uur bij een ernstige infectie.

Kinderen van 6 tot 12 jaar mogen niet meer dan 3 zuigtabletten per dag opzuigen. Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar mogen niet meer dan 8 tabletten per dag opzuigen.

Niet op de zuigtabletten kauwen of ze doorslikken.
De aangegeven dosis niet overschrijden.

Gebruik bij kinderen

Gebruik dit geneesmiddel niet bij kinderen jonger dan 6 jaar.

Heeft u te veel van dit geneesmiddel ingenomen?

Wanneer u te veel van Lemocin heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Tot op heden werd er geen enkele overdosering met Lemocin gemeld.

Bij overdosering, accidenteel of wegens beschadiging van het keel- en mondslimvlies, kan men volgende symptomen verwachten: misselijkheid, braken, afwijkingen van het centrale zenuwstelsel (zenuwachtigheid, stuipen). Deze zijn te wijten aan de aanwezigheid van lidocaïne.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Niet van toepassing.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Niet van toepassing.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, Niet iedereen krijgt daarmee te maken. Stop met het gebruik van Lemocin en zoek onmiddellijk medische hulp als u of uw kind één van de volgende symptomen ervaart die kunnen wijzen op een allergische reactie:

- Moeilijkheden met ademen of slikken
- Zwellen van het aangezicht, de lippen, de tong of de keel
- Erge jeuk, met rode huiduitslag of bultjes

Deze bijwerkingen komen zelden (tot 1 per 1 000 mensen) tot zeer zelden (tot 1 per 10 000 mensen) voor.

Sommige bijwerkingen zijn zeldzaam (tot 1 per 1 000 mensen):

- Tintelend gevoel in de mond of keel (oraal ongemak)
- Lokale mondirritaties door opzuigen van te veel tabletten gedurende een te lange periode.

Sommige bijwerkingen zijn zeer zeldzaam (tot 1 per 10 000 mensen):

- Misselijkheid wanneer de tabletten 's morgens op een nuchtere maag worden opgezogen of wanneer er te veel worden gebruikt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan . U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via:
België: Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) – Afdeling Vigilantie – Postbus 97 – B-1000 Brussel Madou of via de website: www.eenbijwerkingmelden.be.
Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy of Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé : www.guichet.lu/pharmacovigilance.
Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT GENEESMIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
Bewaren beneden 25°C, ter bescherming tegen licht en vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na EXP. Daar staan een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn: tyrothricine (4 mg), cetrimide (2 mg) en lidocaïne (1 mg).
De andere stoffen in dit middel zijn: sorbitol - citroenzuur - talk - citroenaroma - muntaroma - guar - quinoleïnegeel (E104) - magnesiumstearaat - colloïdaal silica - natriumsaccharinaat - groene lak (E104 & E132).

Hoe ziet Lemocin eruit en wat zit er in een verpakking?

Lemocin zuigtabletten zijn beschikbaar in blisters met aluminiumfolie.
Er zijn dozen van 24 en 50 zuigtabletten beschikbaar.
De zuigtabletten zijn lichtgeel of groen, gespikkeld, rechthoekig en met schuine randen langs weerszijden.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen
EG (Eurogenerics) NV - Heizel Esplanade b22 - B-1020 Brussel

Fabrikanten

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare s.a./n.v. - Site Apollo - Avenue Pascal, 2-4-6 - B-1300 Wavre
STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, Bad Vilbel, 61118 Hessen, Duitsland

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

BE Lemocin, zuigtabletten
LU Lemocin, comprimés à sucer

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE157114

Afleveringswijze: Vrije aflevering.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd/herzien in 07/2023 / 06/2023