

Trachitol®

zuigtabletten

Lidocaïne hydrochloride / Propyl-4-hydroxybenzoaat



Lees deze bijsluiter zorgvuldig door, want het bevat belangrijke informatie voor u.

Dit geneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk Trachitol® zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Vraag uw apotheker om meer informatie of advies indien nodig.
- Raadpleeg uw arts indien de verschijnselen verergeren of binnen 3 dagen niet verbeteren.
- Wanneer één van de bijwerkingen ernstig wordt of als er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Trachitol® en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat u moet weten voordat u Trachitol® gebruikt
3. Hoe wordt Trachitol® ingenomen?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Trachitol®?
6. Algemene informatie

1. WAT IS TRACHITOL® EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Trachitol® is een geneesmiddel dat u kunt gebruiken bij beginnende keelpijn.

De zuigtabletten bevatten Lidocaïne hydrochloride, een plaatselijk pijnstillende stof. Hierdoor wordt het keelslijmvlies minder gevoelig voor pijn. Propyl-4-hydroxybenzoaat is een bacteriegroei-remmende stof.

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U TRACHITOL® GEBRUIKT

Wanneer mag u Trachitol® niet gebruiken?

Gebruik geen Trachitol® als u overgevoelig bent voor Lidocaïne hydrochloride of Propyl-4-hydroxybenzoaat of één van de hulpstoffen.

Gebruik van Trachitol® in combinatie met andere geneesmiddelen

Informeer uw arts of apotheker indien u momenteel medicijnen slikt of recentelijk enig ander medicijn heeft geslikt, ook indien niet voorgeschreven.

Zwangerschap en borstvoeding

Trachitol® zuigtabletten kunnen tijdens de periode van borstvoeding gebruikt worden. Er zijn geen aanwijzingen dat Trachitol® niet tijdens de zwangerschap gebruikt zou kunnen worden. Desalniettemin wordt zwangere aangeraden advies te vragen aan arts of apotheker voordat men een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Bij gebruik volgens voorschrift is een beïnvloeding niet waarschijnlijk.

Speciale waarschuwingen en bijzondere voorzorgen bij gebruik

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. HOE WORDT TRACHITOL® INGENOMEN?

Laat de zuigtablet langzaam in de mond oplossen, met een maximum van 1 tablet per 2 uur.

Volwassenen: tot 8 zuigtabletten per dag en kinderen tot 6 zuigtabletten per dag.

Wat u moet doen wanneer u teveel Trachitol® heeft gebruikt

Als u meer Trachitol® heeft gebruikt dan geadviseerd, kunt u tijdelijke verschijnselen ontwikkelen als gapen, rusteloosheid, duizeligheid, misselijkheid, overgeven of gehoorstoornissen.

Raadpleeg in dit geval uw arts, omdat behandeling noodzakelijk kan zijn. Neem deze bijsluiter dan mee.

Wat u moet doen wanneer u vergeten bent Trachitol® in te nemen

Neem nooit een dubbele dosis. Zet de behandeling voort zoals beschreven.

Als u nog verder vragen heeft over het gebruik van dit geneesmiddel, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Trachitol® bijwerkingen veroorzaken, hoewel niet iedereen deze hoeft te krijgen.

In sommige gevallen kunnen allergische (overgevoeligheid) reacties optreden (bij meer dan 1 op de 10.000, maar bij minder dan 1 op de 1.000 patiënten). Dit betekent dat van elke tienduizend patiënten die dit geneesmiddel gebruiken, tussen de 1 en 10 patiënten een overgevoeligheidsreactie kan overkomen. In geval er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld of die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U TRACHITOL®?

Trachitol® buiten bereik en het zicht van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Trachitol® niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die vermeld staat op de doos en blisterverpakking na het woord EXP. De gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de vermelde maand.

Restanten van (on)gebruikte geneesmiddelen niet weggooien via de afvoer of huisafval. Vraag uw apotheker om advies hierover. Deze maatregelen helpen ons milieu te beschermen.

6. ALGEMENE INFORMATIE

TRACHITOL®

Werkzame stoffen: 1 zuigtablet bevat 1 mg Lidocaine hydrochloride en 1,8 mg Propyl-4-hydroxybenzoesaat.

Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn: magnesiumstearaat, kaliumaluminiumsulfaat, pepermuntolie, sorbitol.

Trachitol® zuigtabletten zijn verpakt in doosjes van 20 of 30 tabletten. De tablet is wit.

Verpakkingsvormen:

- 20 zuigtabletten. Elke aluminium/PVC blister bevat 10 zuigtabletten.

- 30 zuigtabletten. Elke aluminium/PVC blister bevat 15 zuigtabletten.

In het register ingeschreven onder RVG 03432 UAD

VERANTWOORDELIJKE VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN FABRIKANT

Kernpharm B.V.

Rooseveltlaan 6-7, 5466 AB Veghel,

0800-0997773

info@kernpharm.nl

Fabrikant

Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG

Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdorfelden, Duitsland

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in augustus 2009.

