

## NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### Golaseptine-Lidocaïne 5 mg-1 mg comprimés à sucer

Chlorhexidine chlorhydrate 5 mg - Lidocaïne chlorhydrate 1 mg

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 à 4 jours.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Golaseptine-Lidocaïne et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Golaseptine-Lidocaïne ?
3. Comment prendre Golaseptine-Lidocaïne ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Golaseptine-Lidocaïne ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### 1. Qu'est-ce que Golaseptine-Lidocaïne et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament est indiqué

- pour le traitement symptomatique en cas de maux de gorge, de gorge rouge, d'affections du pharynx accompagnées d'une irritation.
  - en cas d'infection bactérienne avec fièvre, un traitement complémentaire est nécessaire.
- s'il n'y a pas d'amélioration dans les 3 à 4 jours, il convient de consulter un médecin.
  - Golaseptine-Lidocaïne ne contient pas de sucre et convient donc aussi aux diabétiques.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Golaseptine-Lidocaïne ?

**Ne prenez jamais Golaseptine-Lidocaïne:**

- **Si vous êtes allergique** (hypersensible) à la **chlorhexidine** (un antiseptique), à la **lidocaïne** (un anesthésique local) ou à l'un des **composants** du produit
- **Enfants de moins de 6 ans.**

**Avertissements et précautions**

- **Ne pas utiliser de façon prolongée, ininterrompue ou répétée.** Limiter l'usage au strict nécessaire pour soulager la douleur et l'irritation.
- L'utilisation d'une trop forte dose (plus de 20 comprimés par jour) entraîne un risque minime de diminution du contrôle du réflexe de déglutition, et risque d'aspiration de nourriture dans les voies respiratoires.

**Autres médicaments et Golaseptine-Lidocaïne**

- Ne pas utiliser en même temps que des **inhibiteurs de cholinestérase.**
- Ne pas utiliser en même temps que **d'autres désinfectants.**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

### **Golaseptine-Lidocaine avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Sans objet.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si les précautions susmentionnées sont respectées, Golaseptine-Lidocaine peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

### **Golaseptine-Lidocaine contient du sorbitol.**

Si votre médecin vous a informé que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez le médecin avant de prendre ce médicament.

Ce médicament contient du **menthol**: être prudent chez les jeunes enfants qui ont déjà fait des convulsions.

## **3. Comment prendre Golaseptine-Lidocaine ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

### **Posologie**

Adultes : 6 à 10 comprimés par jour.

Enfants de plus de 6 ans : 3 à 5 comprimés par jour.

### **Mode d'administration**

Laisser fondre lentement le comprimé dans la bouche.

### **Durée du traitement**

Ce médicament ne peut être utilisé pendant une période prolongée.

S'il n'y a pas d'amélioration dans les 3 à 4 jours, il convient de consulter un médecin.

### **Si vous avez pris plus de Golaseptine-Lidocaine que vous n'auriez dû**

- Vu la présence de lidocaïne, une intoxication systémique (dose toxique à partir de 0,5 g chez l'adulte) peut survenir, avec répercussions au niveau du système nerveux central et du système cardio-vasculaire: — agitation, bâillements, nervosité, tintement d'oreilles, nystagmus, tremor musculaire, convulsions, dépression, dyspnée; — diminution de la contractilité du myocarde, vasodilatation périphérique, hypotension, bradycardie, troubles du rythme cardiaque, arrêt cardiaque.
- L'utilisation d'une trop forte dose (plus de 20 comprimés par jour) entraîne un risque minime de diminution du contrôle du réflexe de déglutition.
- Si vous avez pris trop de Golaseptine-Lidocaine, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

### **Si vous oubliez de prendre Golaseptine-Lidocaine**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

### **Si vous arrêtez de prendre Golaseptine-Lidocaine**

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Ce médicament est généralement bien toléré en cas d'emploi correct.
- Des réactions allergiques de la peau (démangeaisons, dermatite, éruption cutanée, urticaire) et des muqueuses peuvent très rarement survenir. Dans ce cas, contactez immédiatement votre médecin.
- Des troubles du goût, une sensation de brûlure sur la langue et des réactions anaphylactiques peuvent se manifester.
- En cas d'usage prolongé sans interruption, une coloration brunâtre des dents peut apparaître. Cette coloration s'enlève cependant facilement.

#### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **Belgique**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Division Vigilance:

Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

#### **Luxembourg**

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

#### **5 Comment conserver Golaseptine-Lidocaïne ?**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne pas utiliser Golaseptine-Lidocaïne après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### **6. Contenu de l'emballage et autres informations**

##### **Ce que contient Golaseptine-Lidocaïne**

- Les substances actives sont: chlorhexidine HCl 5 mg , lidocaïne HCl 1 mg
- Les autres composants sont: sorbitol, stéarate de magnésium, menthe poivrée.

##### **Aspect de Golaseptine-Lidocaïne et contenu de l'emballage extérieur**

Plaquettes Polyamide / Aluminium / PVC.

Boîte de 10, 20, 30 et 40 comprimés à sucer.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant**

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Laboratoire SMB S.A.  
Rue de la Pastorale 26-28  
1080 Bruxelles  
Tel.: +32 2 411 48 28

Fabricant

SMB Technology S.A.  
39 rue du Parc Industriel  
6900 Marche-en-Famenne

**Numéros de l'autorisation de mise sur le marché**

BE387344  
LU : 2012120193

**Mode de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 04/2024.**

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2024.**