

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

PIXIDIN 5 mg Lutschtabletten Chlorhexidin HCl

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apotheker ein.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

1. Was sind PIXIDIN Lutschtabletten und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten beachten?
3. Wie ist PIXIDIN Lutschtabletten einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist PIXIDIN Lutschtabletten aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS SIND PIXIDIN LUTSCHTABLETTEN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

PIXIDIN Lutschtabletten werden als Desinfektionsmittel von Mund- und Rachenraum wie beispielsweise bei leichter Halsentzündung, Mund- und Zahnfleischentzündung, Reizhusten durch gereizte Kehle empfohlen.

Wenn Sie sich nach 5 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON PIXIDIN LUTSCHTABLETTEN BEACHTEN?

PIXIDIN Lutschtabletten darf nicht eingenommen werden

- Wenn Sie allergisch gegen Chlorhexidin oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn Sie an Phenylketonurie leiden, wegen des Vorhandenseins von Aspartam.
- Wenn Sie an hereditäre Fructoseintoleranz (HFI) leiden, wegen des Vorhandenseins von Sorbitol
- Für eine Verabreichung an Babys oder an Kinder unter 6 Jahren.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Bei überempfindlichen Personen ist Vorsicht geboten.
- Falls keine Besserung eintritt oder Ihre Beschwerden sich öfter wiederholen, oder wenn Sie Schwierigkeiten beim Schlucken haben, sollten Sie auf jeden Fall Ihren Arzt zurate ziehen.
- Wenn Sie noch andere Arzneimittel einnehmen. Lesen Sie bitte auch den Abschnitt „Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten zusammen mit anderen Arzneimitteln“.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie PIXIDIN Lutschtabletten einnehmen.

Kinder

PIXIDIN Lutschtabletten nicht verwenden bei Kindern unter 6 Jahren.

Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten zusammen mit anderen Arzneimitteln

Chlorhexidin als kationische Verbindung ist mit anionischen Verbindungen nicht vereinbar.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten mit Nahrungsmitteln und Getränken

Nicht zutreffend.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

PIXIDIN hat keinen (nachteiligen) Einfluss.

PIXIDIN enthält Aspartam (E 951)

Dieses Arzneimittel enthält 5 mg Aspartam pro Tablette. Aspartam ist eine Quelle für Phenylalanin. Es kann schädlich sein, wenn Sie eine Phenylketonurie (PKU) haben, eine seltene angeborene Erkrankung, bei der sich Phenylalanin anreichert, weil der Körper es nicht ausreichend abbauen kann.

PIXIDIN enthält Sorbitol (E 420)

Dieses Arzneimittel enthält 880 mg Sorbitol pro Tablette. Sorbitol ist eine Quelle für Fructose. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt bevor Sie (oder Ihr Kind) dieses Arzneimittel einnehmen, wenn Ihr Arzt Ihnen mitgeteilt hat, dass Sie (oder Ihr Kind) eine Unverträglichkeit gegenüber einigen Zuckern haben oder wenn bei Ihnen eine hereditäre Fructoseintoleranz (HFI) - eine seltene angeborene Erkrankung, bei der eine Person Fructose nicht abbauen kann - festgestellt wurde. Sorbitol kann Magen-Darm-Beschwerden hervorrufen und kann eine leicht abführende Wirkung haben.

3. WIE IST PIXIDIN LUSCHTABLETTEN EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt

1 Lutschtablette langsam im Mund zergehen lassen (ohne zu kauen). Bei Bedarf alle 2 Stunden wiederholen, maximal 8 Tabletten innerhalb von 24 Stunden.

PIXIDIN nicht länger als 5 Tage verwenden, ohne einen Arzt zurate zu ziehen.

Wenn Sie eine größere Menge von PIXIDIN Lutschtabletten eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viele PIXIDIN Lutschtabletten gebraucht oder eingenommen haben, sollten Sie unverzüglich Ihren Arzt oder Apotheker oder das Gegengiftzentrum (070/245.245) benachrichtigen. Es gibt kein spezielles Gegengift.

Eine Magenspülung kann durchgeführt werden.

Bei einer Überdosierung mit Chlorhexidin besteht Gefahr auf Lebertoxizität.

Wenn Sie die Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten vergessen haben

Die Lutschtabletten verwenden, sobald Sie sich daran erinnern, aber in einem Mal nicht mehr als die empfohlene Dosis einnehmen.

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von PIXIDIN Lutschtabletten abbrechen

Nicht zutreffend.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

- In einigen Fällen können allergische Reaktionen (Hautausschlag, Juckreiz, Atemnot, anaphylaktische Reaktionen) und Reizungen der Schleimhaut auftreten;
- Verfärbung von Zunge, Zähnen und Zahnfüllungen kann vorkommen, verschwindet aber nach einiger Zeit oder nach gründlichem Zähneputzen;
- Auch eine vorübergehende Störung der Geschmacksempfindung und ein brennendes Gefühl auf der Zunge sind möglich.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

Postfach 97

1000 BRÜSSEL

Madou

Website: www.notifierunefetindesirable.be

E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST PIXIDIN LUSCHTABLETTEN AUFZUBEWAHEN?

Bei Raumtemperatur aufbewahren.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach "Exp" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

7.

Was PIXIDIN Lutschtabletten enthält

Der therapeutische Anteil ist Chlorhexidinhydrochlorid 5 mg.

Die anderen Bestandteile sind: Aspartam, Macrogol 6000, Sorbitol, natürliches Aroma herbae, Dimethicon, Siliciumdioxid, Magnesiumstearat.

Wie PIXIDIN Lutschtabletten aussieht und Inhalt der Packung

PIXIDIN Lutschtabletten ist in Blisterpackungen in einem Umkarton zu 30 Tabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Amophar
Molenberglei 36
B-2627 Schelle

Hersteller

N.V. SANICO
IZ 4 - Veedijk 59
B-2300 TURNHOUT

Art der Abgabe

Freie Abgabe.

Zulassungsnummer

BE162014

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 11/2021.