

## **Notice : information de l'utilisateur**

### **PIXIDIN 5 mg comprimés à sucer** Chlorhexidine HCl

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- 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 5 jours.

#### **Que contient cette notice:**

1. Qu'est-ce que PIXIDIN comprimés à sucer et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser PIXIDIN comprimés à sucer
3. Comment utiliser PIXIDIN comprimés à sucer ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver PIXIDIN comprimés à sucer
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. QU'EST-CE QUE PIXIDIN COMPRIMÉS À SUCER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ**

PIXIDIN comprimés à sucer est proposé pour l'antisepsie de la cavité buccale et du pharynx, ainsi qu'en cas de pharyngite légère, d'infections buccales, de gingivite ou de toux sèche provoquée par l'irritation de la gorge.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 jours.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER PIXIDIN COMPRIMÉS À SUCER**

##### **N'utilisez jamais PIXIDIN comprimés à sucer:**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous souffrez de phénylcétonurie, à cause de la présence d'aspartame
- si vous souffrez d'intolérance héréditaire au fructose, à cause de la présence de sorbitol
- chez un nouveau-né ou un enfant âgé de moins de 6 ans.

##### **Avertissements et précautions**

- les personnes allergiques doivent faire preuve de prudence
- en l'absence d'amélioration, si vos symptômes se répètent souvent ou si vous avez des difficultés à avaler, vous avez intérêt à consulter un médecin.
- si vous prenez encore d'autres médicaments. Veuillez lire également la rubrique « Autres médicaments et PIXIDIN comprimés à sucer. »

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser PIXIDIN comprimés à sucer.

### **Enfants**

N'utilisez pas PIXIDIN comprimés à sucer chez les enfants de moins de 6 ans.

### **Autres médicaments et PIXIDIN comprimés à sucer**

En tant que composé cationique, la chlorhexidine est incompatible avec des composés anioniques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### **PIXIDIN comprimés à sucer avec des aliments et boissons**

Sans objet.

### **Grossesse et allaitement**

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

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

PIXIDIN n'a aucune influence (négative).

### **PIXIDIN contient de l'aspartame (E 951)**

Ce médicament contient 5 mg d'aspartam par comprimé. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

### **PIXIDIN contient de sorbitol (E 420)**

Ce médicament contient 880 mg de sorbitol par comprimé. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament. Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

## **3. COMMENT UTILISER PIXIDIN COMPRIMÉS A SUCER ?**

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.

La dose recommandée :

Laisser dissoudre lentement dans la bouche un comprimé à sucer (sans mâcher). Si nécessaire, répéter toutes les 2 heures avec un maximum de 8 comprimés par 24 heures.

Vous ne pouvez pas prendre PIXIDIN pendant plus de cinq jours sans consulter un médecin.

### **Si vous avez pris plus de PIXIDIN comprimés à sucer que vous n'auriez dû:**

Si vous avez utilisé ou pris trop de PIXIDIN comprimés à sucer, prenez contact immédiatement avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison (070/245.245).

Il n'existe aucun antidote spécifique.

On peut éventuellement procéder à un lavage d'estomac.

En cas de surdosage de la chlorhexidine, il existe un risque de toxicité hépatique.

### **Si vous oubliez de prendre PIXIDIN comprimés à sucer :**

Prenez les comprimés à sucer dès que vous vous en souvenez, mais n'en prenez pas plus que la dose

recommandée à la fois.

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

### **Si vous arrêtez de prendre PIXIDIN comprimés à sucer**

Sans objet.

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

## **4. QUELLES 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.

- Dans certains cas, des réactions allergiques (éruption cutanée, prurit, difficulté à respirer, réactions anaphylactiques) et une irritation des muqueuses peuvent se produire.
- Une décoloration de la langue, des dents et des plombages peut se produire, mais elle disparaît au bout d'un certain temps ou après un brossage soigneux des dents.
- Des troubles transitoires du goût et une irritation de la langue sont également possibles.

### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. 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 :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

Boîte Postale 97

1000 BRUXELLES

Madou

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

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

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## **5. COMMENT CONSERVER PIXIDIN COMPRIMÉS A SUCER ?**

Conservez le médicament à température ambiante.

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « exp ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce 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 PIXIDIN comprimés à sucer**

Le principe actif est le chlorhydrate de chlorhexidine 5 mg.

Les autres ingrédients sont: aspartame, macrogol 6000, sorbitol, arôme naturel d'herbe, diméthicone, dioxyde de silicium, stéarate de magnésium.

**Aspect de PIXIDIN comprimés à sucer et contenu de l'emballage extérieur**

PIXIDIN comprimés est disponible en plaquettes dans des boîtes de 30 comprimés.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Amophar  
Molenberglei 36  
B-2627 Schelle

Fabricant

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

**Mode de délivrance**

Délivrance libre.

**Numéro d'enregistrement**

BE162014

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2021.**