

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung

Hexamidin di-isethionat – Tetracain hydrochlorid

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes, oder Apothekers an.

- 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 3 zu 4 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung beachten?
3. Wie ist Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle wofür wird es angewendet?

Das Spray zur Anwendung in der Mundhöhle enthält ein Desinfektionsmittel und ein Schmerzmittel zur Anwendung im Mund. Es ist indiziert für die symptomatische Behandlung schmerzhafter Hals- und Munderkrankungen.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung beachten?

Hexomedine darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- um die Haut zu desinfizieren vor einer Injektion oder um Gegenstände zu sterilisieren.
- bei Kindern unter 6 Jahren wegen des Risikos des Verschluckens.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie Hexomedine anwenden.

- Verwenden Sie Hexomedine nicht länger als 5 Tage auf einer beschädigten Mundschleimhaut (z.B. Verbrennung).
- Vermeiden Sie Kontakt mit den Augen.
- Wegen des Risikos des Verschluckens wenden Sie dieses Medikament nicht vor den Mahlzeiten oder vor der Einnahme von Getränken an.
- Wenn Sie noch andere Arzneimittel einnehmen, bitte lesen Sie dann auch die Rubrik "Anwendung von Hexomedine zusammen mit anderen Arzneimitteln".

Kinder

- Hexomedine mit Vorsicht verwenden bei Kindern zwischen 6 und 12 Jahren.

Anwendung von Hexomedine zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Es ist auf keinerlei Weise sinnvoll, gleichzeitig oder anschließend noch andere Antiseptika zu verwenden.

Anwendung von Hexomedine zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Wegen des Risikos des Verschluckens wenden Sie Hexomedine nicht vor den Mahlzeiten oder vor der Einnahme von Getränken an.

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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Über die Anwendung während der Schwangerschaft und Stillzeit sind bis heute keine nachteiligen Folgen bekannt.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

Hexomedine enthält Ethanol. Dieses Arzneimittel enthält geringe Mengen an Ethanol (Alkohol), weniger als 100 mg pro Dosis.

Hexomedine enthält Zucker (Sucrose). Bitte verwenden Sie Hexomedine erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

3. Wie ist Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung anzuwenden?

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

Die empfohlene Dosis beträgt 6 mal pro Tag Hexomedine in den Mund zerstäuben.

Wenn nach 3 bis 4 Tagen keine Besserung eintritt, sollte ein Arzt konsultiert werden.

Nicht länger als 5 Tage anwenden, insbesondere bei der Anwendung auf einer beschädigten Mundschleimhaut.

Wenn Sie eine größere Menge von Hexomedine angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viel Hexomedine eingenommen haben, setzen Sie sich umgehend mit Ihrem Arzt, Ihrem Apotheker oder dem Antigiftzentrum (070/245.245) in Verbindung.

Die Verabreichung von Aktivkohle (starkes Bindemittel) und eventuell das Durchführen einer Magenspülung wird empfohlen. Im Falle einer Atmungsdepression muss der Patient so schnell wie möglich ins Krankenhaus eingeliefert werden.

Wenn Sie die Anwendung von Hexomedine vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Hexomedine abbrechen

Nicht zutreffend.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie 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.

Es ist möglich, dass Sie eine Überempfindlichkeit gegen das Mittel entwickeln. Verwenden Sie das Mittel also nicht zu viel oder zu lange, noch auf einer bereits beschädigten oder stark angegriffenen Haut.

Überempfindlichkeit gegen das Mittel kann sich durch ein Kribbelgefühl, Juckreiz, Verbrennungen sowie trockene Haut manifestieren. In Ausnahmefällen sind allergische Hautreaktionen und sogar schwere Überempfindlichkeitsreaktionen möglich. Außerdem ist eine vorübergehende Gefühllosigkeit der Zunge sowie ein sich Verschlucken möglich (siehe auch "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Hexomedine ist erforderlich").

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
EUROSTATION II
Victor Hortaplein, 40/ 40
B – 1060 Brussel
Website: www.fagg-afmps.be
e-mail: patientinfo@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 Hexomedine 1 mg; 0,5 mg/g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

Haltbarkeit nach Öffnung: 15 Tage.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Etikett 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

Was Hexomedine enthält

- Die Wirkstoffe sind Hexamidin di-isethionat 30 mg pro 30 g Lösung und Tetracain hydrochlorid 15 mg pro 30 g Lösung.
- Die sonstige Bestandteile sind Acetylsäure - Natriumacetat - Glycerin - Äthanol – Pfefferminzöl - Sucrose - gereinigtes Wasser q.s. ad 30 g. (siehe Abschnitt 2 „Hexomedine enthält Ethanol, Zucker (Sucrose)“)

Wie Hexomedine aussieht und Inhalt der Packung

Spraydose mit 30 g Spray zur Anwendung in der Mundhöhle.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Melisana NV/SA
Kareelovenlaan 1
B-1140 Brüssel

Hersteller

Cenexi-Laboratoires Thissen SA
Rue de la Papyrée 2-4-6
B-1420 Braine l'Alleud

Zulassungsnummer

BE002073

Art der Abgabe

Apothekenpflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 11/2015.