8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique Flurbiprofène

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement

Ce médicament est une spécialité d'AUTOMEDICATION qui peut être utilisé sans consultation ni prescription d'un médecin.

- Si la douleur persiste plus de 3 jours ou si elle s'aggrave ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils,

adressez-vous à votre pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez

votre médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice : 1. QU'EST-CE QUE STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ET DANS

QUELS CAS EST-IL UTILISE?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

AVANT DE PRENDRE STREFEN 8,75 mg orange sans sucre
pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

3. COMMENT PRENDRE STREFEN 8,75 mg orange sans

sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ? 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

QU'EST-CE QUE STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Il appartient à la classe des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Ce médicament est un traitement symptomatique des maux de gorge aigus de l'adulte et de l'enfant (à partir de

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique dans les cas suivants

à partir de la 25ème semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de grossesse),

antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),

antécédent d'allergie aux autres constituants de la pastille,

antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS

ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant,

- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- enfant de moins de 12 ans.

Mises en garde et précautions d'emploi Les médicaments tels que STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des

facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

en cas de fièvre élevée (> 38°C), apparue soudainement avec une difficulté importante pour avaler, il est

nécessaire de consulter.

la persistance des symptômes au-delà du 3ème jour impose une consultation médicale.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E 110) et peut provoquer des réactions allergiques.

AVANT D'UTILISER CE MEDICAMENT, consultez votre médecin en cas

 d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroidien (voir « Ne prenez jamais STREFEN 8.75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique »)

de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations

gastro-intestinales graves,

de traitement avec un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, un anticoagulant oral, avec du lithium, avec de l'aspirine à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires, avec du méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg par semaine, avec les héparines de bas poids moléculaire et apparentés et les héparines non fractionnées (à doses curatives et/ou chez le sujet agé),

d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens), de maladie du cœur, du foie ou du rein,

d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),

AU COURS DU TRAITEMENT. EN CAS:

d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir), ARRETEZ IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke), <u>(voir « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)</u>, ARRETEZ IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

d'apparition ou d'aggravation d'un urticaire chronique: PREVENEZ VOTRE MEDECIN.

Précautions d'emploi Si vous êtes une femme, STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique peut altérer votre fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant. Chez les femmes qui présentent des difficultés pour procréer ou chez lesquelles des examens sur la fonction de reproduction sont en cours, veuillez en parler à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à

l'acésulfame potassique. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Autres médicaments et STREFEN 8,75 mg ORANGE SANS SUCRE, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique Avant de prendre STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble:

aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens

corticostéroïdes

anticoagulants oraux comme la warfarine,



héparine injectable, antiagrégants plaquettaires ou autres thrombolytiques comme la ticlopidine

lithium

méthotrexate

inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, diurétiques, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine II

 certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine)

pemetrexed

ciclosporine, tacrolimus.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: le flurbiprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de

l'acide acétylsalicylique (aspirine). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée (5 mois de grossesse révolu), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament de façon

ponctuelle.

A partir de la 25ème semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de grossesse), vous ne devez EN AUCUN CAS prendre DE VOUS-MEME ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec une seule prise.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien

avant de prendre tout médicament.

<u>Allaitement</u>

En cas d'allaitement, l'utilisation de ce médicament est à

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Conduite de véhicules et utilisation de machines Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

STREFEN 8,75 mg ORANGE SANS SUCRE, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique contient du maltitol, de l'isomaltitol, jaune orangé S (E 110).

3. COMMENT PRENDRE STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

<u>Posologie</u>

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 12 ANS. Adulte et enfant de plus de 12 ans: 1 pastille à renouveler si nécessaire au bout de 3 à 6 heures, sans dépasser la posologie maximale de 5 pastilles par 24 heures et sans dépasser 3 jours de traitement.

Mode d'administration

Voie buccale.

Sucer les pastilles lentement sans les croquer.

Durée de traitement

La durée du traitement est limitée à 3 jours. Si la douleur persiste plus de 3 jours ou si elle s'aggrave ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Si vous avez pris plus de STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique que vous n'auriez dû:

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique: Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que STREFEN 8,75 mg orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire

- Une sensation de brûlure ou de picotement ou de goût métallique dans la bouche en suçant la pastille a parfois été rapportée dans les essais cliniques avec les pastilles de flurbiprofène.
- Peuvent survenir:
- o des réactions allergiques:

o cutanées: éruption, démangeaisons, ædèmes, urticaire, o respiratoires: crise d'asthme,

o générales: brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke), choc allergique,

o exceptionnellement: décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

 Dans certains cas, il est possible que survienne une hémorragie digestive (rejet de sang par la bouche ou dans les selles, une coloration des selles en noir). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est

élevée. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir

votre médecin.

• Au cours du traitement, il est possible que surviennent:

o des troubles digestifs de type nausées, vomissements, maux d'estomac, digestion difficile, troubles du transit (diarrhée, constipation),

o des vertiges, maux de tête, troubles de la vue, troubles du fonctionnement des reins.

Il faut en <u>avertir votre médecin</u>

Des cas d'ulcère gastro-intestinal ont pu être observés. Ce médicament étant un anti-inflammatoire non stéroïdien, le risque de perforation gastro-intestinale ne peut être exclu.

Exceptionnellement, quelques modifications biologiques, nécessitant éventuellement un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal, ont pu être

observées.

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: Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: <u>www.ansm.sante.fr</u>

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

médicament.

COMMENT CONSERVER STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

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

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. 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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ?

La substance active est:

Pour une pastille.

Les autres composants sont: Macrogol 300, Hydroxide de potassium, arôme orange, Levomenthol, acésulfame potassique, Jaune orange S (E 110), maltitol liquide, isomaltitol.

Aspect de STREFEN 8,75 mg orange sans sucre pastille et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de pastille. Boîte de 16.



Titulaire/Exploitant RECKITT BENCKISER **HEALTHCARE FRANCE** 15, rue Ampère 91748 Massy Cedex

Fabricant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED **NOTTINGHAM SITE**

THANE ROAD, NOTTINGHAM NOTTINGHAMSHIRE, NG 90 2 DB ROYAUME UNI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 26 JANVIER 2015

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).











ME POLYMAT WARER LOCALEMENT - WWW.COMBIGNESDETRLFR



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- 1. Qu'est-ce que Strefen 8,75 mg, pastille et dans quels cas est-il utilise?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Strefen 8.75 mg, pastille ?
- 3. Comment utiliser Strefen 8,75 mg, pastille?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Strefen 8,75 mg, pastille ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE STREFEN 8,75 mg, pastille ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Il appartient à la classe des anti-inflammatoires non stéroïdiens

Ce médicament est un traitement symptomatique des maux de gorge aigus de l'adulte et de l'enfant (à partir de 12 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER STREFEN 8,75 mg, pastille ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais STREFEN 8,75 mg, pastille dans les cas suivants :

- à partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6ème mois de grossesse).
- antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
- antécédent d'allergie aux autres constituants de la pastille.
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS.
- ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie.
- maladie grave des reins.
- maladie grave du cœur, enfant de moins de 12 ans.

Faites attention avec STREFEN 8,75 mg, pastille:

Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que STREFEN 8,75 mg, pastille pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien, Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

- en cas de fièvre élevée (> 38°), apparue soudainement avec une difficulté importante pour avaler, il est nécessaire de consulter.
- la persistance des symptômes au-delà du 3ème jour impose une consultation médicale

AVANT LE TRAITEMENT,

PREVENIR VOTRE MEDECIN, EN CAS:

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « Ne prenez jamais STREFEN 8,75 mq. pastille »),
- de traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- de traitement avec un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, un anticoagulant oral, avec du lithium, avec de l'aspirine à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires, avec du méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg par semaine, avec les héparines de bas poids moléculaire et apparentés et les héparines non fractionnées (à doses curatives et/ou chez le suiet âgé).
- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens)
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- d'antécédents digestifs (hernie hiatale, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),

AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS:

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir), ARRETEZ IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou un brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke), (voir rubrique 4. « QUELS SONT LES EFFETS INDESÏRABLES EVENTUELS?»), ARRETEZ IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT ÚN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.
- d'apparition ou d'aggravation d'une urticaire chronique : PREVENEZ VOTRE MEDECIN.

Si vous êtes une femme, STREFEN 8,75 mg, pastille peut altérer votre fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant. Chez les femmes qui présentent des difficultés pour procréer ou chez lesquelles des examens sur la fonction de reproduction sont en cours, veuillez en parler à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre STREFEN 8,75 mg, pastille.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Če médicament contient 1,07 g de glucose et 1,4 g de saccharose par pastille (soit 2,5 g de sucre par pastille): en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le flurbiprofène.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 2) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

Avant de prendre STREFEN 8,75 mg, pastille, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble :

- aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens
- corticostéroïdes
- anticoagulants oraux comme la warfarine, héparine injectable, antiagrégants plaquettaires ou autres thrombolytiques comme la ticlopidine
- méthotrexate

- inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, diurétiques, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine II
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine)
- nemetrexed
- ciclosporine, tacrolimus.

Jusqu'à la 24 eme semaine d'aménorrhée (5 mois de grossesse révolu), votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament de façon ponctuelle.

A partir de la 25^{ème} semaine d'aménorrhée (début du 6^{ème} mois de grossesse), vous ne devez EN AUCUN CAS prendre DE VOUS-MEME ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan cardio-pulmonaire et rénal et cela même avec une seule prise.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Allaitement

En cas d'allaitement, l'utilisation de ce médicament est à éviter.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des excipients à effet notoire : glucose, saccharose.

3. COMMENT UTILISER STREFEN 8,75 mg, pastille?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 12 ANS.

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 1 pastille à renouveler si nécessaire au bout de 3 à 6 heures, sans dépasser la posologie maximale de 5 pastilles par 24 heures et sans dépasser 3 jours de traitement.

Mode d'administration

Voie buccale

Sucer les pastilles lentement sans les croquer.

Durée de traitement

La durée du traitement est limitée à 3 iours.

Si la douleur persiste plus de 3 jours ou si elle s'aggrave ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Si vous avez pris plus de STREFEN 8,75 mg, pastille que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STREFEN 8,75 mg, pastille :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, STREFEN 8,75 mg, pastille est susceptible d'entrainer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet,

Les médicaments tels que STREFEN 8,75 mg, pastille pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Une sensation de brûlure ou de picotement ou de goût métallique dans la bouche en sucant la pastille a parfois été rapportée dans les essais cliniques avec les pastilles de flurbiprofène
- Peuvent survenir
- des réactions allergiques :
- cutanées : éruption, démangeaisons, œdèmes, urticaire,
- respiratoires : crise d'asthme.
- générales : brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke), choc allergique,
- exceptionnellement : décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin,

· Dans certains cas, il est possible que survienne une hémorragie digestive (rejet de sang par la bouche ou dans les selles, une coloration des selles en noir). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- · Au cours du traitement, il est possible que surviennent :
- des troubles digestifs de type nausées, vomissements, maux d'estomac, digestion difficile, troubles du transit (diarrhée, constipation),
- des vertiges, maux de tête, troubles de la vue, troubles du fonctionnement des reins. Il faut en avertir votre médecin.
- Des cas d'ulcère gastro-intestinal ont pu être observés. Ce médicament étant un anti-inflammatoire non stéroïdien, le risque de perforation gastro-intestinale ne peut être exclu.
- Exceptionnellement, quelques modifications biologiques, nécessitant éventuellement un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal, ont pu être observées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien

5. COMMENT CONSERVER STREFEN 8,75 mg, pastille?

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

Ne pas utiliser STREFEN 8,75 mg, pastille après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient STREFEN 8,75 mg, pastille ?

La substance active est :

Flurbiprofène.... ... 8.750 ma

Pour une pastille.

Arôme citron, lévomenthol, miel, hydroxyde de potassium, macrogol 300, solution de saccharose, solution de glucose.

Qu'est-ce que STREFEN 8,75 mg, pastille et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de pastille. Boîte de 16.

Titulaire/ Exploitant

Reckitt Benckiser RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE

91748 Massy Cedex

Fabricant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED NOTTINGHAM SITE THANE ROAD NOTTINGHAM

NOTTINGHAMSHIRE, NG90 2DB ROYAUME UNI

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 19 SEPTEMBRE 2012

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).





STREPSILS CITRON SANS SUCRE, pastillo ádulcoráo à l'isomalt au maltital et à la saccharine se

pastille édulcorée à l'isomalt, au maltitol et à la saccharine sodique

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un medecin.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice

- 1. Qu'est ce que Strepsils citron sans sucre et dans quel cas est il utilisé?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Strepsils citron sans sucre ?
- 3. Comment prendre Strepsils citron sans sucre?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Strepsils citron sans sucre?
- 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STREPSILS CITRON SANS SUCRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Antiseptique local (R : système respiratoire)

Ce médicament contient deux antiseptiques locaux (l'amylmétacrésol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique).

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans en cas de mal de gorge peu intense et sans fièvre

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STREPSILS CÎTRON SANS SUCRE ?

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament en cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants de la pastille.

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE chez les enfants de moins de 6 ans.

Prendre des précautions particulières avec STREPSILS CITRON SANS SUCRE :

L'usage prolongé (plus de 5 jours) de ce médicament n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche, de la gorge.

En raison de la présence de maltitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Mal de gorge :

En cas de survenue de fièvre, d'expectorations (crachats) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours :

CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

L'apport calorique par pastille est de 5,6 kilocalories.

Ce médicament contient de l'amylmétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique.

D'autres médicaments en contiennent : ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration)

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Informations importantes concernant certains composants de STREPSILS citron sans sucre, pastille Liste des excipients à effet notoire : maltitol, jaune de quinoléine (E104)

3. COMMENT UTILISER STREPSILS CITRON SANS SUCRE?

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 6 ans.

Posologie

Adultes et enfants de plus de 6 ans : 3 à 6 pastilles par jour, à sucer lentement sans croquer,

Fréquence d'administration

ESPACEZ LES PRISES D'AU MOINS 1 HEURE, Prendre les pastilles à distance des repas,

Mode d'administration

Voie buccale.

Pour obtenir un contact prolongé avec les muqueuses, sucer lentement les pastilles.

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours,

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT, ET EN PARTICULIER CEUX QUI NE SERAIENT PAS MENTIONNES DANS CETTE NOTICE.

Possibilité de réactions allergiques,

En raison de la présence de maltitol, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

5. COMMENT CONSERVER STREPSILS CITRON SANS SUCRE?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

Conditions de conservation

Conservez ce médicament à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils citron sans sucre?

Les substances actives sont

Pour une pastille

Les autres composants sont :

Arôme citron PHL-135077, jaune de quinoléine (E104), saccharine sodique, acide tartrique, maltitol liquide, isomalt

Qu'est ce que Strepsils citron sans sucre et contenu de l'emballage extérieur?

Boite de 24 pastilles à sucer



Titulaire /Exploitant

Benckiser RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE

15, RUE AMPÈRE

91748 MASSY CEDEX

<u>Fabricant</u>

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD

THANE ROAD, NOTTINGHAM

NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB (GB)

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 13 mai 2008

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

0277730



STREPSILS FRAISE SANS SUCRE, pastille édulcorée à l'isomalt, au maltitol et à la saccharine sodique

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un medecin.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

- 1. Qu'est-ce que Strepsils fraise sans sucre et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Strepsils fraise sans sucre?
- 3. Comment prendre Strepsils fraise sans sucre?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Strepsils fraise sans sucre?
- 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STREPSILS FRAISE SANS SUCRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Antiseptique local (R : système respiratoire)

Ce médicament contient deux antiseptiques locaux (l'amylmétacrésol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique).

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans en cas de mal de gorge peu intense et sans fièvre

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREPSILS FRAISE SANS SUCRE ?

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament en cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants de la pastille.

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE chez les enfants de moins de 6 ans.

Prendre des précautions particulières avec STREPSILS FRAISE SANS SUCRE :

L'usage prolongé (plus de 5 jours) de ce médicament n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche, de la gorge.

En raison de la présence de maltitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Mal de gorge :

En cas de survenue de fièvre, d'expectorations (crachats) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours : **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.**

L'apport calorique par pastille est de 5,6 kilocalories.

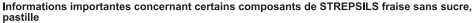
Ce médicament contient de l'amylmétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique.

D'autres médicaments en contiennent : ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration)

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien. DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.



Liste des excipients à effet notoire : maltitol

3. COMMENT UTILISER STREPSILS FRAISE SANS SUCRE?

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 6 ans.

Posologie

Adultes et enfants de plus de 6 ans : 3 à 6 pastilles par jour, à sucer lentement, sans croquer.

Fréquence d'administration

ESPACEZ LES PRISES D'AU MOINS 1 HEURE. Prendre les pastilles à distance des repas.

Mode d'administration

Voie buccale.

Pour obtenir un contact prolongé avec les muqueuses, sucer lentement les pastilles.

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT, ET EN PARTICULIER CEUX QUI NE SERAIENT PAS MENTIONNES DANS CETTE NOTICE.

Possibilité de réactions allergiques,

En raison de la présence de maltitol, risque de troubles digestifs et de diarrhée,

5. COMMENT CONSERVER STREPSILS FRAISE SANS SUCRE?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

Conditions de conservation

Conservez ce médicament à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils fraise sans sucre?

Les substances actives sont

Amylmétacrésol......0,6 mg

Alcool 2,4-dichlorobenzylique......1,2 mg

Pour une pastille

Les autres composants sont :

Arôme fraise 052312B, acide tartrique, anthocyane rose (E163), saccharine sodique, maltitol liquide, isomalt

Qu'est ce que Strepsils fraise sans sucre et contenu de l'emballage extérieur?

Boite de 24 pastilles à sucer



Titulaire /Exploitant

RECKITT
BENCKISER HEALTHCARE FRANCE

15, RUE AMPÈRE

91748 MASSY CEDEX

Fabricant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD

THANE ROAD, NOTTINGHAM

NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB (GB)

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 21 juin 2012

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).





Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- 1. Qu'est ce que Strepsils lidocaïne, pastille et dans quel cas est il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Strepsils lidocaïne, pastille ?
- 3. Comment prendre Strepsils lidocaïne, pastille?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Strepsils lidocaïne, pastille?
- 6. Informations supplémentaires.

QU'EST-CE QUE STREPSILS LIDOCAINE, PASTILLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

PREPARATIONS POUR LA GORGE

Ce médicament contient un anesthésique local (le chlorhydrate de lidocaïne) et deux antiseptiques locaux (l'amylmétacrésol et l'alcool 2,4-dichlorobenzylique).

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans en cas de maux de gorge peu intenses sans fièvre, d'aphtes, de

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREPSILS LIDOCAINE,

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament en cas d'antécédents d'allergie aux anesthésiques locaux ou aux autres composants de la pastille

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN Prendre des précautions particulières avec STREPSILS LIDOCAINE, pastille :

Mises en garde

NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS

L'anesthésie provoquée par ce médicament au niveau de la gorge peut favoriser les fausses routes (toux au cours d'un repas avec impression « d'avaler de travers ») lors de la déglutition des aliments. Il est donc impératif :

- De n'utiliser ce médicament qu'avec précaution chez l'enfant de moins de 12 ans,
- De ne pas utiliser ce médicament avant les repas ou avant la prise de boisson.

L'usage prolongé (plus de 5 jours) de ce médicament n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche, de la gorge.

Respecter la posologie indiquée : pris en quantité importante ou de façon répétée, ce médicament en passant dans la circulation sanguine, est susceptible de retentir sur le système nerveux avec possibilité de convulsions et sur le cœur. En raison de la présence de glucose et de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Mal de gorge
 - En cas de survenue de fièvre, d'expectorations (crachats) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours : CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.
- Aphtes, petites plaies de la bouche
 - En cas de lésions étendues, d'extension des lésions, d'apparition de fièvre : CONSULTEZ IMMEDIATEMENT

Ce médicament contient 2,5 g de sucre par pastille : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament contient de l'amylmétacresol, de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique et un anesthésique local (la lidocaïne). D'autres médicaments en contiennent : ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration)

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTÉRACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

En l'absence de données sur cette association, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser STREPSILS LIDOCAINE pendant la grossesse.

La prise de ce médicament est possible au cours de l'allaitement.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Sportifs

L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (anesthésique local) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Informations importantes concernant certains composants de STREPSILS LIDOCAINE, pastille Liste des excipients à effet notoire: glucose, saccharose.

COMMENT UTILISER STREPSILS LIDOCAINE, PASTILLE?

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.

Posologie, Mode d'administration

1 pastille à laisser fondre lentement dans la bouche sans la croquer, à renouveler si nécessaire au bout de 2 heurs. sans dépasser 8 pastilles par jour.

Enfant de 6 à 15 ans :

1 pastille à laisser fondre lentement dans la bouche sans la croquer, à renouveler si nécessaire au bout de 2 heurs, sans dépasser 4 pastilles par jour.

Fréquence d'administration

Prendre les pastilles à distance des repas.

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

Si vous avez pris plus de STREPSILS LIDOCAINE, pastille que vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STREPSILS LIDOCAINE, pastille :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, STREPSILS LIDOCAINE, pastille est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Eruptions cutanées : dans ce cas, arrêtez le traitement,
- Possibilité d'engourdissement passager de la langue,
- En cas de fausse route (toux au cours d'un repas avec impression « d'avaler de travers ») il est conseillé d'interrompre le traitement et demander avis à un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER STREPSILS LIDOCAINE, PASTILLE?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

Conditions de conservation

Conservez ce médicament à une température ne dépassant pas + 25 °C. Ne pas utilisez si vous constatez des signes visibles de détérioration tels que des pastilles fondues.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils lidocaïne, pastille?

Les substances actives sont	
Amylmétacrésol	
Alcool 2.4-dichlorobenzylique	1,2 mg
	2,0 mg
	Pour une pastille

Les autres composants sont

Huile essentielle de menthe poivrée, huile essentielle de badiane, lévomenthol, indigotine, jaune de quinoléine, saccharine sodique, acide tartrique, solution de saccharose, glucose liquide.

Qu'est ce que Strepsils lidocaïne, pastille et contenu de l'emballage extérieur ?

Boite de 24 pastilles à sucer

Titulaire /Exploitant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE 15, RUE AMPÈRE 91748 MASSY CEDEX

Fabricant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD THANE ROAD, NOTTINGHAM

NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB (GB)

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est septembre 2010

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).



STREPSILS MENTHE GLACIALE, pastille à sucer

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un medecin.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

- 1. Qu'est ce que Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer et dans quel cas est il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer?
- 3. Comment prendre Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer?
- 6. Informations supplémentaires,

QU'EST-CE QUE STREPSILS MENTHE GLACIALE, PASTILLE À SUCER ET DANS QUELS CAS **EST-IL UTILISE?**

Antiseptique local (R : système respiratoire)

Traitement de courte durée en cas:

- De mal de gorge peu intense, sans fièvre,
- D'aphtes, de petites plaies de la bouche,

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREPSILS MENTHE GLACIALE. PASTILLE À SUCER?

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ce médicament en cas d'antécédents d'allergie à l'un des composants de la

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE chez les enfants de moins de 6 ans.

Prendre des précautions particulières avec STREPSILS MENTHE GLACIALE, pastille à sucer :

En raison de la présence de glucose et de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En cas de régime hypoglucidique ou de diabète, tenir compte dans la ration journalière de la quantité de solution de glucose et de saccharose par pastille : 2,48 g.

L'usage prolongé (plus de 5 jours) de ce médicament n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche, de la gorge.

En cas de survenue de fièvre, d'expectorations (crachats) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours : CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

Aphtes, petites plaies de la bouche :

En cas de lésions étendues, d'extensions des lésions, d'apparition de fièvre :

CONSULTEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIÉN.

EN CAS DE DOUTE. NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments

Ce médicament contient de l'amylmétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique.

D'autres médicaments en contiennent : ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration)

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A

VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Informations importantes concernant certains composants de STREPSILS MENTHE GLACIALE, pastille à sucer.

Liste des excipients à effet notoire : Glucose liquide et Saccharose liquide (2.48 g/pastille)

COMMENT PRENDRE STREPSILS MENTHE GLACIALE, PASTILLE À SUCER ?

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 6 ans.

Posologie

Adultes et enfants de plus de 6 ans : 3 à 6 pastilles par jour, à sucer lentement. Ne pas dépasser la posologie maximale de 6 pastilles par jour.

Fréquence d'administration

ESPACEZ LES PRISES D'AU MOINS 1 HEURE. Prendre les pastilles à distance des repas.

Mode d'administration

Voie buccale.

Pour obtenir un contact prolongé avec les muqueuses, sucer lentement les pastilles,

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT, ET EN PARTICULIER CEUX QUI NE SERAIENT PAS MENTIONNES DANS CETTE NOTICE.

COMMENT CONSERVER STREPSILS MENTHE GLACIALE, PASTILLE A SUCER?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

Conditions de conservation

Conservez ce médicament à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement,

INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer ? Les substances actives sont Pour une pastille

Les autres composants sont

Levomenthol, arôme menthe verte, huile essentielle d'eucalyptus, xylitol, arôme menthe glaciale, saccharose liquide, alucose liquide.

Qu'est ce que Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer et contenu de l'emballage extérieur ? Boite de 24 pastilles à sucer, existe en tube de 10

Titulaire / Exploitant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE 15. RUE AMPÈRE 91748 MASSY CEDEX

<u>Fabricant</u>

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD THANE ROAD, NOTTINGHAM NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB (GB)

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 28 août 2009. Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'AFSSAPS (France).



• STREPSILS Miel Citron, pastille à sucer

• STREPSILS Orange Vitamine C, pastille à sucer

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire,

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin,

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- 1 Que sont les pastilles Strepsils et dans quels cas sont elle utilisées ?
- 2 Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser les pastilles Strepsils ?
- 3 Comment utiliser les pastilles Strepsils ?
- 4 Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5 Comment conserver les pastilles Strepsils ?
- 6 Informations supplémentaires.

1. QUE SONT LES PASTILLES STREPSILS ET DANS QUELS CAS SONT-ELLE UTILISEES?

Antiseptique local (R : système respiratoire)

Ces médicaments sont indiqués chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans, en cas de mal de gorge peu intense sans fièvre,

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LES PASTILLES STREPSILS?

VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE ces médicaments en cas d'allergie à l'un des composants des pastilles et chez les enfants de moins de 6 ans (en raison de la taille des pastilles).

Prendre des précautions particulières avec les pastilles STREPSILS :

En raison de la présence de glucose et de saccharose, ces médicaments ne doivent pas être utilisés en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

L'usage prolongé (plus de 5 jours) de l'un de ces médicaments n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche, de la gorge,

Mal de gorge :

Il est nécessaire de CONSULTER VOTRE MEDECIN dans les cas suivants

- survenue de fièvre,
- expectorations (crachats) purulentes
- gêne à la déglutition des aliments,
- aggravation ou absence d'amélioration au bout de 5 jours,

Pour Strepsils Orange Vitamine C en raison d'un effet légèrement stimulant dû à la présence de vitamine C (100 mg par pastille), il est souhaitable de ne pas prendre ce médicament en fin de journée.

Strepsils Orange Vitamine C contient 2,40 g de sucre par pastille.

Strepsils Miel-citron contient 2,45 g de sucre par pastille,

En tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Interactions avec d'autres médicaments

Ces médicaments contiennent 2 antiseptiques locaux (l'amylmétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylique) et de la vitamine C pour Strepsils Orange Vitamine C.

D'autres médicaments en contiennent : ne les associez pas, afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir posologie et mode d'administration)

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS. IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse Allaitement

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Informations importantes concernant certains composants des pastilles STREPSILS Liste des excipients à

Pour Strepsils Orange Vitamine C: Rouge Cochenille A (E 124), Glucose, Saccharose, jaune orangé S (E110)

Pour Strepsils miel citron : glucose, saccharose

3. COMMENT UTILISER LES PASTILLES STREPSILS ?

N'utilisez pas ces médicaments chez l'enfant de moins de 6 ans,

Adultes et enfants de plus de 6 ans : 1 pastille, 3 à 6 fois par jour, à sucer lentement. Ne pas dépasser la posologie maximale de 6 pastilles par jour.

Fréquence d'administration

ESPACEZ LES PRISES D'AU MOINS 1 HEURE. Prendre les pastilles à distance des repas.

Mode d'administration

Voie buccale.

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CES MEDICAMENTS PEUVENT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT, ET EN PARTICULIER CEUX QUI NE SERAIENT PAS MENTIONNES DANS CETTE NOTICE.

Pour Strepsils Orange Vitamine C, possibilité de réactions allergiques, notamment en raison de la présence de jaune orangé S et de rouge Cochenille A.

5. COMMENT CONSERVER LES PASTILLES STREPSILS?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

Condition de conservation

Conservez ces médicaments à une température ne dépassant pas 25°C

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contiennent les pastilles Strepsils ?

Les substances actives sont

Amylmétacrésol......0,6 mg Alcool 2.4-dichlorobenzylique......1.2 ma

Pour Strepsils Orange Vitamine C

Acide ascorbique......33,5 mg Ascorbate de sodium......74,9 mg

Pour une pastille

Les autres composants sont

Strepsils miel-citron: solution de saccharose/glucose liquide/miel/acide tartrique/huile essentielle de menthe poivrée/huile essentielle de citron déterpénée/jaune de quinoléine

Strepsils Orange Vitamine C: saccharose/qlucose/acide tartrigue/arôme orange (orange sanguine) PHL-134720/propylène glycol/levomenthol/jaune orangé S (E110)/rouge cochenille A (E124)

Que sont les pastilles Strepsils et contenu de l'emballage extérieur ?

Boite de 24 pastilles à sucer

Pour Strepsils miel-citron : boites de 24 et 36 pastilles

Titulaire / Exploitant

Reckitt Benckiser RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE

91748 MASSY CEDEX

Fabricant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD

THANE ROAD, NOTTINGHAM

NOTTINGHAMSHIRE NG90 2DB (GB)

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 01 juin 2010

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

0289492



STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement, votre maladie. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus

d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin. Ce médicament est une spécialité d'Automédication, qui peut être utilisée sans consultation ni prescription d'un medecin.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez vous à votre

Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- 1. Qu'est ce que Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire et dans quel cas est il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire?
- 3. Comment prendre Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire?4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5. Comment conserver Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire?
- 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STREPSILSPRAY (À LA LIDOCAINE), COLLUTOIRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

PREPARATION POUR LA GORGE

Ce médicament contient un anesthésique local (le chlorhydrate de lidocaïne) et 2 antiseptiques locaux (l'amylmétacresol et l'alcool 2,4-dichlorobenzylique).

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans en cas de maux de gorge peu intenses sans fièvre, d'aphtes, de petites plaies de la bouche.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREPSILSPRAY (A LA LIDOCAINE), COLLUTOIRE ?

N'utilisez jamais STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire:

• en cas d'antécédents d'allergie aux anesthésiques locaux ou aux autres composants. EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec STREPS|LSPRAY (à la lidocaïne), collutoire:

Mises en garde spéciales NE LAISSEZ PAS CE MEDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS.

- L'anesthésie provoquée par ce médicament au niveau de la gorge peut favoriser les fausses routes (toux au cours d'un repas avec impression "d'avaler de travers") lors de la déglutition des aliments. Il est donc impératif:
- de ne pas utiliser ce médicament avant les repas ou avant la prise de boisson.
- L'usage prolongé (plus de 5 jours) de ce médicament n'est pas souhaitable car il peut modifier l'équilibre microbien naturel de la bouche et de la gorge
- Respecter la posologie indiquée: pris en quantité importante ou de façon répétée, ce médicament en passant dans la circulation sanguine, est susceptible de retentir sur le système nerveux avec possibilité de convulsions et sur le cœur.
- En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose (maladie métabolique héréditaire).

Attention! Ce médicament contient de l'alcool: le titre alcoolique de la solution est de 96% soit 0,084g d'alcool par dose.

Précautions d'emploi

Cette spécialité ne doit pas être mise au contact avec les yeux, introduite dans le nez ou dans les oreilles.

En cas de survenue de fièvre, d'expectorations (crachats) purulentes, d'une gêne à la déglutition des aliments, comme en cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours: **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN**.

• Aphtes, petites plaies de la bouche:

En cas de lésions étendues, d'extensions des lésions, d'apparition de fièvre: **CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.**

En raison de la présence d'alcool, prévenez votre médecin en cas de maladie du foie,

d'épilepsie ou de grossesse. EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament contient une association de 2 antiseptiques locaux (amylmétacrésol et alcool 2,4-dichlorobenzylique) et d'un anesthésique local (lidocaïne). D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (voir Posologie et mode d'administration).

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

Grossesse Allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout l médicament

0372412

En l'absence de données sur cette association, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser STREPSILSPRAY pendant la grossesse.

La prise de ce médicament est possible au cours de l'allaitement.

Sportifs

L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (anesthésique local) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopagés

Informations importantes concernant certains composants de STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire

Liste des excipients à effet notoire : ALCOOL, SORBITOL, AZORUBINE (E 122),

3. COMMENT UTILISER STREPSILSPRAY (A LA LIDOCAINE), COLLUTOIRE?

N'utilisez pas ce collutoire chez l'enfant de moins de 12 ans.

<u>Posologie</u>

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.

Espacer les prises d'au moins 2 heures

Enfant de 12 à 15 ans:

2 pulvérisations dans la bouche et/ou la gorge 1 à 4 fois par jour.

Adulte:
2 pulvérisations dans la bouche et/ou la gorge 1 à 6 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie buccale.

En pulvérisation au niveau de la bouche et/ou de la gorge.

Fréquence d'administration

Espacer les prises d'au moins 2 heures.

Il est impératif de ne pas utiliser ce médicament avant les repas ou avant la prise de

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à 5 jours.

Si vous avez pris plus de STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire que vous

CONSULTEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

Si vous oubliez de prendre STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- éruptions cutanées: dans ce cas, arrêtez le traitement,
- possibilité d'engourdissement passager de la langue,
- en cas de fausse route (toux au cours d'un repas avec impression "d'avaler de travers") il est conseillé d'interrompre le traitement et demander avis à un médecin,
- réactions allergiques en raison de la présence d'azorubine.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou

5. COMMENT CONSERVER STREPSILSPRAY (A LA LIDOCAINE), COLLUTOIRE?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le flacon.

Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire?

Les substances actives sont

Amylmétacrésol	0,223 g
Alcool2,4-dichlorobenzylique	_
Lidocaïne	0,600 g

Pour 100 ml

Les autres composants sont

Alcool, acide citrique monohydraté, glycérol, sorbitol à 70 pour cent non cristallisable saccharine, lévomenthol, arôme menthe poivrée, arôme anis, azorubine, hydroxyde de sodium et/ou acide chlorhydrique, eau purifiée

Qu'est ce que Strepsilspray (à la lidocaïne), collutoire et contenu de l'emballage extérieur?

Ce médicament se présente sous forme de collutoire. Flacon de 20 ml.

Titulaire /Exploitant

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE 15. RUE AMPÈRE 91748 MASSY CEDEX

Fabricant

FAMAR NEDERLAND B.V. INDUSTRIEWEG 1 5531 AD BLADEL PAYS BAS

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 23 décembre 2009

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

31015363.03 0372412