

Veillez 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 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 orange sans sucre, pastille édulcorée à l'acésulfame potassique ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
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

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

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 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 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°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 MÉDICAMENT, 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 stéroïdien (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 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), **ARRÊTEZ IMMÉDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL 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 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »), **ARRÊTEZ IMMÉDIATEMENT LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.**
- d'apparition ou d'aggravation d'un urticaire chronique: **PRÉVENEZ VOTRE MÉDECIN.**

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 NÉ PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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 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.

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.

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 ?

Posologie

RÉSERVE 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 cérébral.

- 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, œdèmes, 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 **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.

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: www.ansm.sante.fr

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

5. 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:

Flurbiprofène 8,750 mg
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.



HEALTH • HYGIENE • HOME

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).



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



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

Veillez 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 médecin.

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 UTILISÉ ?

Antiseptique local (R : système respiratoire)

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

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 CITRON 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 UTILISÉ 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'amylnmétacrésol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylrique.

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 SYSTEMATIQUÉMENT 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

ESPACÉZ 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

Amylnmétacrésol.....0,6 mg

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

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 ?

Boîte 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 13 mai 2008

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



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

Veillez 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 médecin.

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'amylnmétacrésol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylrique).

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'amylnmétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzylrique.

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 fraise sans sucre, pastille

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.

SIGNELEZ 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'égoût 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

Amylnmétacresol.....0,6 mg

Alcool 2,4-dichlorobenzylrique.....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 ?

Boîte 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).

Strepsils®



LIDOCAINE, pastille

Veillez 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 médecin.

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.

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

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-dichlorobenzyle).

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 petites plaies de la bouche.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STREPSILS LIDOCAINE, PASTILLE ?

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 VOTRE MEDECIN.**

Ce médicament contient 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.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament contient de l'amylmétacrésol, de l'alcool 2,4-dichlorobenzyle 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'EVENUELLES 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.

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 notable: glucose, saccharose.

3. COMMENT UTILISER STREPSILS LIDOCAINE, PASTILLE ?

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

Posologie, Mode d'administration

Adultes :

1 pastille à laisser fondre lentement dans la bouche sans la croquer, à renouveler si nécessaire au bout de 2 heures, 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 heures, 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 utiliser 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.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils lidocaïne, pastille ?

Les substances actives sont


Amylmétacrésol.....	0,6 mg
Alcool 2,4-dichlorobenzyle.....	1,2 mg
Chlorhydrate de lidocaïne.....	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).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Strepsils®

STREPSILS MENTHE GLACIALE, pastille à sucer

Veillez 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 médecin.

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.

1. QU'EST-CE QUE STREPSILS MENTHE GLACIALE, PASTILLE À SUCER ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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.

2. 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 pastille.

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 sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En cas de régime hypoglycémique 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.

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'extensions des lésions, d'apparition de fièvre : CONSULTEZ VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

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'amylnétacresol et de l'alcool 2,4-dichlorobenzyle.

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)

3. 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.

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.

5. 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.

6. INFORMATION SUPPLEMENTAIRES

Que contient Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer ?

Les substances actives sont

Amylnétacresol.....0,6 mg

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

Pour une pastille

Les autres composants sont

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

Qu'est ce que Strepsils menthe glaciale, pastille à sucer et contenu de l'emballage extérieur ?

Boîte de 24 pastilles à sucer, existe en tube de 10



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 28 août 2009.

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Strepsils®

- STREPSILS Miel Citron, pastille à sucer
- STREPSILS Orange Vitamine C, pastille à sucer

Veillez 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 médecin.

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-elles 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-dichlorobenzyle) 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'EVENUELLES 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 effet notoire

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.

Posologie

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

ESPACE 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, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

SIGNEZ 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'égoût 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

Amylmétacresol.....0,6 mg

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

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/glucose/acide tartrique/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 ?

Boîte de 24 pastilles à sucer

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

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 01 juin 2010

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Strepsils®

STREPSILSPRAY (à la lidocaïne), collutoire

Veillez 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 médecin.

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 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 LIDOCAÏNE), COLLUTOIRE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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-dichlorobenzyle).

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 LIDOCAÏNE), 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 STREPSILSPRAY (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'avalier 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.

• 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'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 (amylmétacresol et alcool 2,4-dichlorobenzyle) 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 médicament.

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 antidopages.

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 LIDOCAÏNE), COLLUTOIRE ?

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

Posologie

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 boisson.

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 n'auriez dû:

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 prendre.

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'avalier 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 votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER STREPSILSPRAY (A LA LIDOCAÏNE), 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'égoût 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-dichlorobenzyle.....	0,446 g
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).