

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Strepsils Mansikka 1,2 mg/0,6 mg imeskelytabletit

2,4-diklooribentsyylialkoholi ja amyylimetakresoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 3 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Strepsils Mansikka on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja
3. Miten Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Strepsils Mansikka -imeskelytablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Strepsils Mansikka on ja mihin sitä käytetään

Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja käytetään suu- ja nielutulehdusten oireiden lievittämiseen. Sen vaikuttavat aineet, 2,4-diklooribentsyylialkoholi ja amyylimetakresoli, ovat antiseptisiä aineita, joilla on bakteereja, sieniä ja viruksia tuhoavia sekä niiden lisääntymistä estäviä ominaisuuksia.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja

Älä ota Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja

- Jos olet allerginen 2,4-diklooribentsyylialkoholille tai amyylimetakresolille, tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

- Jos olet diabeetikko, huomioi että Strepsils Mansikka sisältää isomaltia ja maltitolia (ks. kohta ”Strepsils Mansikka -imeskelytabletit sisältävät maltitolia ja isomaltia”).

Muut lääkevalmisteet ja Strepsils Mansikka

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt, tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Yhteisvaikutuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa ei kuitenkaan ole todettu.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Strepsils Mansikka -imeskelytablettien turvallisuutta raskauden ja imetyksen aikana ei ole täysin vahvistettu, mutta ei ole odotettavissa, että käytöstä aiheutuisi vaaraa. Kuten kaikkien muidenkin lääkkeiden käytössä, varovaisuutta tulee kuitenkin noudattaa raskauden ja imetyksen aikana. Tietoja siitä, voiko Strepsils Mansikka mahdollisesti vaikuttaa hedelmällisyyteen, ei ole saatavilla.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Strepsils Mansikka -imeskelytablettien käytöllä ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

Strepsils Mansikka -imeskelytabletit sisältävät maltitolia ja isomaltia

Yksi imeskelytabletti sisältää 1830 mg isomaltia ja 458 mg maltitolia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista. Valmiste voi olla lievästi laksatiivinen, jos päivässä otetaan useampia imeskelytabletteja. Energiasisältö on 2,3 kcal/g maltitolia (tai isomaltitolia).

3. Miten Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja otetaan

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Oireiden lievittämiseen tulee käyttää mahdollisimman pientä annostusta mahdollisimman lyhyen aikaa. Jos oireet eivät lieydy 3 päivässä, tai jos ne pahenevat, ota yhteys lääkäriin tai muuhun terveydenhuollon ammattilaiseen.

Suosittelut annokset ovat:

Aikuiset ja yli 6-vuotiaat lapset

1 imeskelytabletti joka toinen tai joka kolmas tunti tarvittaessa. Tabletin annetaan hitaasti liueta suussa. Enintään 12 tablettia vuorokaudessa.

Iäkkäät

Sama annos kuin aikuisille. Annosta ei tarvitse sovittaa.

Alle 6-vuotiaat lapset

Ei alle 6-vuotiaille lapsille.

Jos otat enemmän Strepsils Mansikka -imeskelytabletteja kuin sinun pitäisi

Älä ylitä suositeltua annosta.

Liian monen Strepsils Mansikka -imeskelytabletin ottaminen voi aiheuttaa mahaoireita.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Valmiste sisältää isomaltia ja maltitolia, jotka voivat vaikuttaa lievästi laksatiivisesti, jos päivän aikana imeskellään useita tabletteja.

Alla olevassa taulukossa on ilmoitettu tämän valmisteen vaikuttavien aineiden yhdistelmällä ilmoitetut haittavaikutukset elinryhmittäin. Haittavaikutusten yleisyys on tuntematon, sillä saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin.

<i>Elinryhmä</i>	<i>Haittavaikutus</i>
Immuunijärjestelmä	Yliherkkyys
Ruoansulatuselimistö	Vatsakivut, pahoinvointi, epämukava tunne suussa ¹
Iho ja ihonalainen kudος	Ihottuma

¹ Tähän sisältyy polttava tai pistelevä tunne suussa tai nielussa sekä suun tai nielun turvotus.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Strepsils Mansikka -imeskelytablettien säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (ulkopakkauksessa ”Käyt.viim.”, läpipainopakkauksessa ”EXP”). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Strepsils Mansikka -imeskelytabletit sisältävät

- Vaikuttavat aineet ovat 1,2 mg 2,4-diklooribentsyylialkoholia ja 0,6 mg amyylimetakresolia.
- Muut aineet ovat mansikkamakuaine (Flav P Strawberry), antosyaanit (E163), sakkariinatrium (E954), viinihappo, isomalti (E953) ja maltitoli (E965).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Lääkevalmisteen kuvaus: Pyöreä, vaaleanpunainen, mansikanmakuinen imeskelytabletti. Halkaisija on n. 18 mm ja imeskelytabletin molemmilla puolilla on S-logo.

Pakkauskoot: 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36, 40, 44, 48 tai 72 imeskelytablettia. Läpipainopakkaus (Al-PVC/PVdC).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd.

103-105 Bath Road

Slough, SL1 3UH
Iso-Britannia

Valmistaja

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd
Nottingham Site
Nottingham NG90 2DB
Iso-Britannia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Reckitt Benckiser Nordic A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Tanska
Puhelin +358 0 290 009200

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 18.10.2016

Bipacksedel: Information till användaren

Strepsils Mansikka 1,2 mg/0,6 mg sugtablett

2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Strepsils Mansikka är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Strepsils Mansikka
3. Hur du tar Strepsils Mansikka
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Strepsils Mansikka ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Strepsils Mansikka är och vad det används för

Strepsils Mansikka används för att lindra symtom vid mun- och svalginfektioner. De verksamma ämnena, 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol, är antiseptiska ämnen som både hämmar tillväxten av bakterier, svampar och virus och förstör dem.

2. Vad du behöver veta innan du tar Strepsils Mansikka

Ta inte Strepsils Mansikka

- om du är allergisk mot 2,4-diklorobensylalkohol eller amylmetakresol, eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

- Om du är diabetiker bör du uppmärksamma att Strepsils Mansikka innehåller isomalt och maltitol (se avsnitt "Strepsils Mansikka innehåller isomalt och maltitol").

Andra läkemedel och Strepsils Mansikka

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Interaktioner med andra läkemedel har dock inte konstaterats.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Strepsils Mansikka sugtablettens säkerhet vid graviditet och amning har inte fullt bekräftats, men någon fara vid användning anses inte sannolik. Liksom med alla andra läkemedel ska försiktighet ändå iakttas under graviditet och amning. Information gällande eventuell inverkan på fertilitet saknas.

Körförmåga och användning av maskiner

Strepsils Mansikka har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Strepsils Mansikka innehåller isomalt och maltitol

En sugtablett innehåller 1830 mg isomalt och 458 mg maltitol. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta läkare innan du tar denna medicin. Sugtablettarna kan ha en mild laxerande effekt om man tar flera tablettor per dag. Kalorivärdet är 2,3 kcal/g maltitol (eller isomaltitol).

3. Hur du tar Strepsils Mansikka

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Minsta möjliga dosering och kortast möjliga behandlingstid ska användas för att lindra symtomen vid mun- och svalginfektioner. Kontakta läkare eller annan hälsovårdspersonal om symtomen inte lindras inom 3 dagar eller om de blir värre.

Rekommenderad dosering:

Vuxna och barn över 6 år

1 sugtablett varannan eller var tredje timme vid behov. Sugtablettens får långsamt smälta i munnen. Högst 12 sugtabletter per dygn.

Äldre

Samma dos som för vuxna. Ingen dosjustering är nödvändig.

Barn under 6 år

Ej för barn under 6 år.

Om du har tagit för stor mängd av Strepsils Mansikka

Överskrid inte den rekommenderade dosen.

En överdos av Strepsils Mansikka kan ge upphov till magbesvär.

Om du fått i dig en alltför stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sugtablettarna innehåller isomalt och maltitol, och kan därför ha en mild laxerande effekt om man tar flera tablettor per dag.

Tabellen nedan visar de biverkningar som rapporterats med den kombination av aktiva substanser som ingår i detta läkemedel. Biverkningarna presenteras grupperade per organsystem, och förekomsten av dessa biverkningar är okänd (d.v.s. förekomsten kan inte beräknas från tillgängliga data).

Organsystem	Biverkning
Immunsystemet	Överkänslighet
Magtarmkanalen	Magont, illamående, känsla av obehag i munnen ¹
Hud och subkutan vävnad	Hudutslag

¹ Innefattar en brännande eller stickande känsla i munnen eller svalget, och svullnad i mun eller svalg.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Strepsils Mansikka ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen (på yttre förpackningen ”Utg.dat.”, på blisterskivan ”EXP”). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är 1,2 mg 2,4-diklorobensylalkohol och 0,6 mg amylmetakresol.
- Övriga innehållsämnena är jordgubbsarom (*Flav P Strawberry*), antocyaner (E 163), sackarinnatrium (E954), vinsyra, isomalt (E953) och maltitol (E965).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Läkemedlets utseende: Rund, ljusröd sugtablett med smak av jordgubbar. Sugtablett har en diameter på 18 mm och logon S på bägge sidor av tablett.

Förpackningsstorlekar: 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 36, 40, 44, 48 eller 72 sugtabletter.

Blisterförpackning (Al-PVC/PVdC).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras..

Innehavare av godkännande för försäljning

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd.

103-105 Bath Road

Slough, SL1 3UH

Storbritannien

Tillverkare

Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd

Nottingham Site

Nottingham NG90 2DB
Storbritannien

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Reckitt Benckiser Nordic A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg
Danmark
Telefon: +358 0 290 009200

Denna bipacksedel ändrades senast den 18.10.2016