

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEMOCIN, comprimés à sucer

tyrothricine 4 mg, cétrimide 2 mg, lidocaïne 1 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 à 7 jours.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE LEMOCIN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lemocin est un médicament pour la bouche et la gorge.

Lemocin contient un antibiotique local, la tyrothricine, et un antiseptique local, le cétrimide, associés à un anesthésique local (antidouleur local), la lidocaïne.

Lemocin est utilisé dans le traitement symptomatique local et le soulagement de la douleur lors d'infections de la bouche et du pharynx.

Lemocin est indiqué pour une utilisation chez les adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 5 à 7 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LEMOCIN ?

NE PRENEZ jamais Lemocin

- Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à d'autres anesthésiques locaux de type amide.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lemocin :

- Si vous avez eu mal à la gorge pendant plusieurs jours et si vous avez de la fièvre.

- Si les symptômes ne s'améliorent pas ou persistent plus de 5 à 7 jours.
- Si le mal de gorge est accompagné de forte fièvre, de vertiges, de vomissements ou de graves problèmes de déglutition.
- Si vous présentez des plaies ouvertes ou des lésions étendues des muqueuses de la gorge ou de la bouche car le contact de Lemocin avec les muqueuses endommagées augmente le risque de surdosage de lidocaïne.

Veillez consulter votre médecin si l'une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Enfants

Ne pas utiliser ce médicament chez les enfants de moins de 6 ans.

Autres médicaments et Lemocin

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Jusqu'à présent, aucune interaction entre Lemocin et d'autres substances n'a été rapportée. Ne vous brossez pas les dents juste avant ou juste après la prise de Lemocin. L'utilisation simultanée de surfactants (par exemple dentifrices) peut diminuer l'action du cétrimide.

Lemocin avec des aliments, boissons et de l'alcool

Lemocin ne peut pas être pris pendant que vous buvez ou mangez ni juste après : l'effet anesthésique local de la lidocaïne peut provoquer une insensibilité passagère de la bouche et de la gorge et influencer la déglutition. Évitez de manger et de boire tant que l'insensibilité persiste.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

La lidocaïne passe la barrière placentaire mais aucun effet nocif sur le fœtus n'a été observé. Néanmoins, il n'y a pas de données cliniques sur la prise de Lemocin pendant la grossesse, et les données récoltées sur les animaux de laboratoire sont limitées.

Il est donc préférable de n'utiliser Lemocin pendant la grossesse qu'en cas de nécessité absolue.

La lidocaïne est excrétée dans le lait maternel. Pour cette raison, l'utilisation de Lemocin est déconseillée durant la période d'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Lemocin contient du sorbitol et du sodium

Ce médicament contient 1091,831 mg de sorbitol par comprimés à sucer.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.

Le Sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

Lemocin ne contient pas de sucre et peut donc être utilisé par les diabétiques.

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimés à sucer, c.-à.-d. qu'il est essentiellement <<sans sodium>>.

3. COMMENT UTILISER LEMOCIN ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de :

Adultes et enfants de plus de 6 ans : Laissez fondre lentement 1 comprimé à sucer dans la bouche (sans le croquer) :

- toutes les 2 à 3 heures ;
- toutes les 1 à 2 heures si l'infection est grave.

Les enfants âgés de 6 à 12 ans ne peuvent pas sucer plus de 3 comprimés par jour. Les adultes et les enfants de plus de 12 ans ne peuvent pas sucer plus de 8 comprimés par jour.

Ne pas croquer ni avaler les comprimés à sucer.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Utilisation chez les enfants

N'utilisez pas ce médicament chez les enfants de moins de 6 ans.

Si vous avez utilisé plus de Lemocin que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Lemocin, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre antipoisons (070/245.245).

Jusqu'à présent, aucun surdosage de Lemocin n'a été rapporté.

En cas de surdosage accidentel ou consécutif à une lésion de la muqueuse bucco-pharyngée, on peut s'attendre aux symptômes suivants : nausées, vomissements, troubles du système nerveux central (nervosité, convulsions). Ceux-ci sont dus à la présence de lidocaïne.

Si vous oubliez d'utiliser Lemocin

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser Lemocin

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez d'utiliser Lemocin et consultez immédiatement un médecin si vous ou votre enfant manifestez l'un des symptômes suivants, pouvant indiquer une réaction allergique :

- Difficultés à respirer ou avaler
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge
- Démangeaisons sévères avec éruption cutanée rouge ou petits boutons

Ces effets indésirables se produisent rarement (jusqu'à 1 personne sur 1 000) à très rarement (jusqu'à 1 personne sur 10 000).

Certains effets indésirables sont rares (jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Fourmillements dans la bouche ou la gorge (inconfort buccal)
- Irritations buccales locales si l'on a sucé trop de comprimés pendant trop longtemps.

Certains effets indésirables sont très rares (jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Nausées quand les comprimés sont sucés le matin à jeun ou en trop grande quantité.

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 :

Belgique : Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS) – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – B-1000 Bruxelles Madou – site internet:

www.notifieruneffetindesirable.be.

Luxembourg : Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé :

www.guichet.lu/pharmacovigilance.

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

5. COMMENT CONSERVER LEMOCIN

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

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Lemocin

Les substances actives sont : tyrothricine (4 mg), cétrimide (2 mg) et lidocaïne (1 mg).

Les autres composants sont : sorbitol - acide citrique - talc - arôme citron - arôme menthe - guar - jaune de quinoléine (E104) - stéarate de magnésium - silice colloïdale - saccharinate de sodium - laque verte (E104 & E132).

Aspect de Lemocin et contenu de l'emballage extérieur

Lemocin comprimés à sucer se présente sous forme de plaquettes thermoformées avec film en aluminium.

Il est disponible en boîtes de 24 et 50 comprimés à sucer.

Les comprimés à sucer sont rectangulaires, de couleur jaune clair à verte, mouchetés et à bords biseautés des deux côtés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

EG (Eurogenerics) SA - Esplanade Heysel b22 - B-1020 Bruxelles

Fabricants

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare s.a./n.v. - Site Apollo - Avenue Pascal, 2-4-6
B-1300 Wavre - Belgique

STADA Arzneimittel AG - Stadastrasse 2-18 - Bad Vilbel - 61118 Hessen - Allemagne

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

BE Lemocin, comprimés à sucer

LU Lemocin, comprimés à sucer

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché : BE157114

Mode de Délivrance : délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée / révisée est 07/2023 / 03/2023.