

# Trachitol®

zuigtabletten 1 mg + 1,8 mg

lidocaïnehydrochloride / propyl-4-hydroxybenzoaat

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.** Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 3 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

## Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Trachitol® en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

## 1. WAT IS TRACHITOL® EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Trachitol® is een geneesmiddel dat u kunt gebruiken bij beginnende keelpijn. De zuigtabletten bevatten lidocaïnehydrochloride, een plaatselijk pijnstillende stof. Hierdoor wordt het keelslijmvlies minder gevoelig voor pijn. Propyl-4-hydroxybenzoaat is een bacteriegroei-remmende stof.

## 2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

### Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

Gebruik geen Trachitol® als u overgevoelig bent voor lidocaïnehydrochloride of andere plaatselijk verdovende geneesmiddelen van het amidetype, voor propyl-4-hydroxybenzoaat of voor één van de hulpstoffen.

### Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw huisarts als u langer dan 3 dagen hoge koorts heeft, u steeds zieker wordt, u niet meer goed kunt slikken of als u naast keelpijn huiduitslag op uw gezicht of romp krijgt. Er kan dan namelijk sprake zijn van een bacteriële infectie die op een andere wijze behandeld moet worden.

Trachitol® kan uw keel plaatselijk verdoven. Dit kan slikken moeilijker maken en het risico op verslikken verhogen, met name bij kinderen.

Eet en drink daarom niet vlak na gebruik van een zuigtablet om te voorkomen dat u zich verslikt of verwondt bij het bijten.

Wees ook voorzichtig met hete drink- of eetwaren. Er bestaat een verhoogd risico op verbranding van de mond of keel, omdat u warmte slechter waarneemt. Herhaald gebruik kan een verdoofd gevoel in de keel en daardoor slikproblemen veroorzaken.

## Kinderen

Trachitol® is niet geschikt voor kinderen jonger dan 6 jaar. Kinderen tussen 6 en 11 jaar oud mogen dit geneesmiddel gebruiken onder toezicht van een volwassene.

## Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Trachitol® nog andere geneesmiddelen of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Trachitol® heeft geen invloed op de werking van andere geneesmiddelen, en andere geneesmiddelen hebben geen invloed op de werking van Trachitol®.

## Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

U kunt Trachitol® zuigtabletten gebruiken wanneer u zwanger bent of wanneer u borstvoeding geeft.

## Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit middel heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen.

## Trachitol® bevat sorbitol

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

### 3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### De aanbevolen dosering is:

*Volwassenen en jongvolwassenen van 12 tot 18 jaar:*

Tot 8 zuigtabletten per dag, met een maximum van 1 tablet per 2 uur.

Laat de zuigtablet langzaam in de mond oplossen. Niet inslikken en niet kauwen. De behandeling mag niet langer duren dan 7 dagen.

#### Gebruik bij kinderen

*Kinderen tussen 6 en 11 jaar:*

Tot 6 zuigtabletten per dag, met een maximum van 1 tablet per 2 uur.

Het geneesmiddel moet onder toezicht van een volwassene worden toegediend.

*Kinderen jonger dan 6 jaar:*

Trachitol® is niet geschikt voor kinderen jonger dan 6 jaar.

#### Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u meer Trachitol® heeft gebruikt dan geadviseerd, kunt u tijdelijke verschijnselen ontwikkelen als gapen, rusteloosheid, duizeligheid, misselijkheid, overgeven of gehoorstoornissen. Raadpleeg in dit geval uw arts, omdat behandeling noodzakelijk kan zijn. Neem deze bijsluiter dan mee.

#### Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten zuigtablet in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### 4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen treden in het algemeen weinig op. De volgende overgevoeligheidsreacties kunnen optreden: huiduitslag, jeuk (pruritus), huiduitslag met hevige jeuk en bultjes (urticaria), plotselinge vochtophoping in de huid of slijmvliezen van keel of tong met ademhalingsmoeilijkheden, jeuk en huiduitslag (angio-oedeem) en benauwdheid. Deze reacties zijn meestal mild of matig van ernst.

Andere gemelde bijwerkingen zijn een verminderd gevoel in de mond of keel en buikpijn.

#### Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact

op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden aan het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb via de website [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

### 5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en blisterverpakking na "Niet te gebruiken na". Daar staan een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

### 6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

#### Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn lidocaïnehydrochloride en propyl-4-hydroxybenzoesaat. Eén zuigtablet bevat 1 mg lidocaïnehydrochloride en 1,8 mg propyl-4-hydroxybenzoesaat. De andere stoffen in dit middel zijn magnesiumstearaat, kaliumaluminiumsulfaat, pepermuntolie en sorbitol.

#### Hoe ziet Trachitol® eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Trachitol® zuigtabletten zijn verpakt in doosjes van 20 of 30 tabletten. De tablet is wit.

#### Verpakkingsvormen

20 zuigtabletten. Elke aluminium/PVC blister bevat 10 zuigtabletten.

30 zuigtabletten. Elke aluminium/PVC blister bevat 15 zuigtabletten.

#### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Engelhard Arzneimittel GmbH & Co. KG  
Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdorfelden  
Duitsland

#### Voor inlichtingen en correspondentie

Salveo Pharma BV, Bogert 1, 5612 LX Eindhoven,  
Tel. 0800-0580, [info@salveo-pharma.nl](mailto:info@salveo-pharma.nl)

Trachitol® is in het register ingeschreven onder RVG 03432  
Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in mei 2018

Stand: 06/18; PB1683002