

Bipacksedel: Information till användaren

Fludent Citron 0,25 mg sugtabletter
Fludent Hallon 0,25 mg sugtabletter
Fludent Lakrits 0,25 mg sugtabletter
Fludent Banan 0,25 mg sugtabletter
Fludent Mint 0,25 mg, 0,50 mg, 0,75 mg sugtabletter

fluor

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare/tandläkare/tandhygienist eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare/tandläkare/tandhygienist eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Fludent är och vad det används för

Fludent innehåller fluor. Fluor i sugtableten gör tandemaljen mera motståndskraftig mot kariesangrepp (hål i tänderna).

Fludent sugtabletter används förebyggande mot karies (hål i tänderna) hos personer med ökad risk för karies, bl a vid muntorrhet (t ex vid behandling med vissa läkemedel), delprotes eller fastsittande tandställning eller efter rekommendation av tandläkare/läkare eller tandhygienist.

2. Vad du behöver veta innan du använder Fludent

Använd inte Fludent

- om du är allergisk mot fluor eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Barn

Barn under 12 år bör endast använda fluor sugtabletter på tandläkares/läkares eller tandhygienists ordination.

Graviditet och amning

Inga kända risker vid användning under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga kända risker.

Fludent innehåller sorbitol

Detta läkemedel innehåller ca 150 mg sorbitol per tablett. Sorbitol är en källa till fruktos. Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiserats med hereditär fruktosintolerans, en sällsynt, ärftlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du använder detta läkemedel.

Fludent innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Fludent innehåller vetestärkelse (innehåller gluten)

Detta läkemedel innehåller endast mycket låga halter av gluten (från vetestärkelse) och anses som "glutenfritt". Det är mycket osannolikt att det ger problem om du har glutenintolerans (celiaki).

En sugtablett innehåller inte mer än högst 3,2 mikrogram gluten.

Om du är allergisk mot vete (annan sjukdom än glutenintolerans) ska du inte använda detta läkemedel.

3. Hur du använder Fludent

Använd alltid Fludent enligt läkares/tandläkares eller tandhygienistens anvisningar. Rådfråga läkare/tandläkare/tandhygienist eller apotekspersonal om du är osäker.

Sug på tablett, så att den får verka så länge som möjligt i munnen. Fördela dosen över dagen. Ta gärna sugtabletten efter att du ätit. Om det är svårt för de minsta barnen att suga på tablett kan den krossas före intag. Eventuellt kan barnet tugga sugtabletten.

Vanlig dos för vuxna och barn över 12 år:

Sugtabletter 0,25 mg: 1 sugtablett 6 gånger dagligen.

Sugtabletter 0,50 mg: 1 sugtablett 3 gånger dagligen.

Sugtabletter 0,75 mg: 1 sugtablett 2 gånger dagligen.

Vanlig dos för barn 3-6 år:

Sugtabletter 0,25 mg: 1 sugtablett 2 gånger dagligen

Vanlig dos för barn 7-12 år:

Sugtabletter 0,25 mg: 1 sugtablett 3 gånger dagligen

Vid samtidig användning av fluortandkräm, fluortuggummi eller vid fluorsköljning ska dosen minskas.

Observera att tandläkaren/läkaren eller tandhygienisten kan ha ordinerat sugtablettarna för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angiven i bipacksedeln. Följ alltid tandläkarens/läkarens eller tandhygienistens ordination eller anvisningarna på etiketten på läkemedelsförpackningen.

Om du har använt för stor mängd av Fludent

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanlig (kan förekomma hos fler än 1 av 100 användare): Hos barn under 12 år kan för höga fluordoser – samtidig användning av flera fluorpreparat som tandkräm, tablettor och/eller tuggummi - ge upphov till lätt emaljförändring (emaljfluoros) med obetydliga, vita fläckar på kindtänderna som resultat.

I mycket sällsynta fall har svullnad i munhåla/svalg rapporterats efter munsköljning med natriumfluorid i kariesförebyggande syfte.

Sluta att ta Fludent och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom (angioödem):

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Fludent ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Fludent Mint och Fludent Banan: Förvaras vid högst 25° C.
Fludent Hallon och Fludent Lakrits: Förvaras vid högst 30° C.
Fludent Citron: Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten efter Utg.dat. eller 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

Verksamt ämne: Natriumfluorid motsvarande 0,25 mg, 0,5 mg respektive 0,75 mg fluor.

Övriga innehållsämnen: Makrogol, magnesiumstearat, povidon, sorbitol (E 420) (innehåller vetestärkelse), xylitol (E 967), talk, pepparmintarom eller citronarom eller hallonarom eller anis/mentolarom eller bananarom. (smakaromerna pepparmintarom, citronarom och anis/mentolarom innehåller vetestärkelse).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Fludent Mint: Vit, rund tablett, märkt "NaF" på ena sidan och på andra sidan utan märkning för 0,25 mg respektive märkt med "2" för 0,5 mg respektive märkt med "3" för 0,75 mg.

Fludent Citron, Fludent Lakrits: Vit till benvit, rund tablett märkt "NaF" på ena sidan och på andra sidan utan märkning.

Fludent Hallon: Vit till ljusröd, rund tablett märkt "NaF" på ena sidan och på andra sidan utan märkning.

Fludent Banan: Vit, rund tablett märkt "NaF" på ena sidan och på andra sidan utan märkning.

Plastburk/HDPE

Fludent Citron 0,25 mg: 100, 200, 300, 400 eller 540 sugtabletter

Fludent Hallon 0,25 mg: 100, 200, 300, 400 eller 540 sugtabletter

Fludent Lakrits 0,25 mg: 100, 200 eller 540 sugtabletter

Fludent Banan 0,25 mg: 100, 200 eller 540 sugtabletter

Fludent Mint 0,25 mg: 100, 200 och 540 sugtabletter.

Fludent Mint 0,5 mg: 100, 200 och 540 sugtabletter.

Fludent Mint 0,75 mg: 100, 200, 270 och 540 sugtabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Karo Pharma AB

Box 16184

103 24 Stockholm

Sverige

Denna bipacksedel ändrades senast: 2023-08-15