

Bipacksedel: Information till patienten

Voxsill jordgubb 0,6 mg/1,2 mg sugtabletter

amylmetakresol/2,4-diklorobensylalkohol

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

- Ta 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.
- Kontakta läkare om symtomen kvarstår i mer än 3 dagar eller om du får hög feber.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Voxsill jordgubb är och vad det används för

Voxsill jordgubb innehåller amylmetakresol och 2,4-diklorobensylalkohol som har antiseptiska egenskaper. Det innebär att de hämmar bakterier och, virus som orsakar halsont och inflammation i munhålan och svalget.

Voxsill jordgubb används för lokal korttidsbehandling av symtom vid lindriga infektioner i munhåla och svalg, till exempel vid halsont.

Läkemedlet är avsett för vuxna, ungdomar och barn från 6 år.

Kontakta läkare om symtomen kvarstår i mer än 3 dagar eller om du får hög feber.

Amylmetakresol och 2,4-diklorobensylalkohol som finns i Voxsill jordgubb kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Voxsill jordgubb

Ta inte Voxsill jordgubb

- om du är allergisk mot amylmetakresol, 2,4-diklorobensylalkohol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Läkemedlet får inte ges till barn under 6 år. Sugtablettens storlek är inte lämplig för små barn.

Varningar och försiktighet

Voxsill jordgubb är avsett för korttidsbehandling i högst 3 dagar (användning under längre tid kan störa den normala balansen i munnens mikroflora och leda till ökad tillväxt av mikroorganismer som kan orsaka infektion).

Kontakta läkare om symtomen kvarstår i mer än 3 dagar eller om du får hög feber.

Barn

Voxsill jordgubb får inte ges till barn under 6 år.

Andra läkemedel och Voxsill jordgubb

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Om Voxsill jordgubb används samtidigt med andra bakteriehämmande läkemedel för munhåla/svalg kan den antimikrobiella effekten bli för stark och risken för biverkningar öka.

Voxsill jordgubb med mat och dryck

Det är inte rekommenderat att ta en sugtablett precis före eller under måltider. Ät eller drick inte på minst 20 minuter efter att du har använt detta läkemedel.

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.

Läkemedlets säkerhet under graviditet och amning har inte testats. Användning under graviditet och amning rekommenderas därför inte.

Körförmåga och användning av maskiner

Voxsill jordgubb har ingen eller försumbar effekt på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Voxsill jordgubb innehåller maltitol, isomalt, natrium och propylenglykol

Detta läkemedel innehåller maltitol och isomalt och kan ha en mild laxerande effekt. Kalorivärdet för maltitol och isomalt är 2,3 kcal/g. Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

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

Detta läkemedel innehåller 7,22 mg propylenglykol per sugtablett (finns i jordgubbssmakämnet).

3. Hur du tar Voxsill jordgubb

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

Voxsill jordgubb är avsett för vuxna, ungdomar och barn från 6 år.

Rekommenderad dos är:

Vuxna: 1 sugtablett varannan till var tredje timme efter behov, upp till maximalt 12 sugtabletter under 24 timmar.

Barn från 6 år och ungdomar: 1 sugtablett varannan till var tredje timme efter behov, upp till maximalt 6 sugtabletter under 24 timmar.

Äldre: dosjustering är inte nödvändig.

Låt sugtablettens långsamt lösas upp i munnen. Undvik att svälja, tugga eller bita på sugtablettens.

Läkemedlet är avsett för korttidsbehandling.

Kontakta läkare om symtomen kvarstår i mer än 3 dagar eller om du får hög feber.

Om du har tagit för stor mängd av Voxsill jordgubb

Om du har tagit 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.

Om du har glömt att ta Voxsill jordgubb

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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. Om du upplever överkänslighet mot läkemedlet ska du sluta att ta det och rådfråga läkare eller apotekspersonal. Om någon biverkning är allvarlig eller om du upplever biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Allergiska reaktioner (överkänslighet) såsom rodnad (urtikaria), klåda eller svullnad i huden (utslag), klåda eller svullnad i mun eller svalg (angioödem), andningssvårigheter (bronkospasm), lågt blodtryck med svimning (hypotoni med synkope).
- Buksmärta, illamående eller obehag i munnen som kan yttra sig som halsont, svullnad i mun eller svalg, stickningar i munnen (parestesi) eller en brännande känsla i munnen (glossodyn).

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 till:

Läkemedelsverket
Box 26

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Voxsill jordgubb ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret efter ”EXP”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Det finns inga särskilda förvaringsanvisningar för detta läkemedel.

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 amylmetakresol 0,6 mg och 2,4-diklorobensylalkohol 1,2 mg.

Övriga innehållsämnen är:

Sackarinnatrium (E954)

Isomalt (E953)

Maltitol, flytande (E965)

Jordbubbssmakämne (innehåller propylenglykol (E1520))

Vinsyra

Nykockin (E124)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Voxsill jordgubb är rosa, runda, platta sugtabletter med fasad kant och jordgubbssmak. Sugtablettarna har en tjocklek på 6,5–7,5 mm och en diameter på 18,0–19,0 mm.

Blister av PVC-PVDC/aluminium. Varje förpackning innehåller 8, 16 eller 24 sugtabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Mapaex Consumer Healthcare (Ireland) Private Limited

IDA Business Park, Green Road, Newbridge
Kildare W12 X902
Irland

Tillverkare

Infarmade S.L.
Calle De La Torre De Los Herberos 35
Polígono Industrial Carretera De La Isla
Dos Hermanas
41703 Sevilla
Spanien

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under följande namn:

Slovakien: Voxsill s príchuťou jahody bez cukru tvrdé pastilky
Polen: Voxsill smak truskawkowy bez cukru.
Ungern: Voxsill eperízű cukormentes szapogató tablettá
Tjeckien: Voxsill jahoda bez cukru
Rumänien: Voxsill căpșuni fără zahăr 0,6 mg/1,2 mg pastile
Portugal: Voxsill morango sem açúcar
Estland: Voxsill maasikas suhkruta
Lettland: Curavox strawberry
Litauen: Voxsill braškių skonio 0,6 mg/1,2 mg kietosios pastilės
Norge: Voxsill
Sverige: Voxsill jordgubb
Finland: Voxsill mansikka 0,6mg+1,2mg imeskelytabletti
Danmark: Voxsill Jordbær Sukkerfri
Bulgarien: Voxsill ягода без захар 0,6 mg/1,2 mg таблетка за смучене

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-05-18.