

1. LEGEMIDLETS NAVN

Dekadin-duo 5 mg/1 mg komprimerte sugetabletter med mentolsmak

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Én komprimert sugetablett inneholder 5 mg klorheksidindihydroklorid tilsvarende 4,37 mg klorheksidin og 1 mg lidokainhydrokloridmonohydrat tilsvarende 0,81 mg lidokain.

Hjelpestoffer med kjent effekt:
Sorbitol (E 420) 1209 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Sugetablett, komprimert

Sugetablett med en diameter på 16 mm.
Hvit til offwhite, lett flekkete, rund sugetablett med mentolsmak.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Symptomlindring ved sår hals hos voksne og barn over 12 år.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Dosering

Voksne: 1 sugetablett hver 2.-3. time, smeltes langsomt i munnen. Maksimalt 10 sugetabletter i døgnet.

Barn 12-18 år: 1 sugetablett hver 2.-3. time, smeltes langsomt i munnen. Maksimalt 5 sugetabletter i døgnet.

Dette legemidlet skal ikke brukes sammenhengende i mer enn 5 dager (se pkt. 4.4).

Pediatrisk populasjon

Skal ikke brukes av barn under 12 år.

Administrasjonsmåte

Til bruk i munnhulen. Sugetabletten skal løses opp langsomt i munnhulen.

4.3 Kontraindikasjoner

Overfølsomhet overfor virkestoffene, og spesielt overfor lokalanestetika som lidokain, eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Barn under 12 år.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Desinfiserende stoffer steriliserer ikke, de reduserer midlertidig antall mikroorganismer i munnhulen og svelget.

Dette legemidlet skal kun brukes ved behov for lindring av smerte og irritasjon i en kortere periode. Hyppig bruk av dette legemidlet anbefales ikke.

Den kliniske tilstanden bør vurderes med hensyn til bakterielle infeksjoner innen 3-4 dager dersom

- symptomene vedvarer eller forverres
- andre symptomer oppstår slik som høy feber, hodepine, kvalme, oppkast eller hudutslett

Personer med ekstremt høy allergisk predisposisjon skal ikke bruke dette legemidlet.

Pasienter som er allergiske overfor lokalanestetika i amidgruppen, bør være klar over kryssreaksjoner med andre legemidler i amidgruppen, slik som lidokain (se pkt. 4.8).

Bruk av doser som er høyere enn anbefalt (dvs. mer enn 1 tablett om gangen eller mer enn 5 sugetabletter i døgnet for barn eller 10 sugetabletter i døgnet for voksne) kan gi risiko for følelsesløshet i svelget, noe som kan medføre redusert kontroll av svelgereflex og aspirasjon til luftveier.

Dette legemidlet inneholder 1209 mg sorbitol i hver sugetablett. Sorbitol er en kilde til fruktose. Pasienter med medfødt fruktoseintoleranse bør ikke ta/gis dette legemidlet. Sorbitol kan forårsake ubehag i mage-tarmkanalen og kan virke lett avførende (lakserende).

Dette legemidlet inneholder levomentol. Forsiktighet skal derfor utvises ved bruk hos små barn som tidligere har hatt kramper.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Samtidig eller påfølgende bruk av andre antiseptika skal unngås på grunn av mulig interferens (antagonisme, deaktivering).

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det er ingen eller begrenset mengde data på bruk av sugetabletter med lidokain og klorheksidin hos gravide kvinner.

Amming

Lidokain og metabolitter skilles ut i morsmelk i små mengder. Det finnes ingen data om utskillelse av klorheksidin i morsmelk.

Dekadin-duo er ikke anbefalt under graviditet og amming.

Fertilitet

Det finnes ikke tilgjengelige data om mulige effekter av klorheksidin eller lidokain på fertiliteten hos mennesker.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Dekadin-duo har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

4.8 Bivirkninger

Følgende konvensjon brukes for klassifisering av bivirkningsfrekvens: svært vanlige ($\geq 1/10$), vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$), mindre vanlige ($\geq 1/1\,000$ til $< 1/100$), sjeldne ($\geq 1/10\,000$ til $< 1/1\,000$), svært sjeldne ($< 1/10\,000$), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

Ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data)

Forstyrrelser i immunsystemet:

- Sjeldne allergiske reaksjoner i hud og slimhinner, som er forårsaket av kontakt med anestetika i amidgruppen, slik som lidokain, kan forekomme. Tilfeller av dermatitt og utslett, som var forårsaket av dette legemidlet ved andre omstendigheter, har vært beskrevet.
- Anafylaktiske reaksjoner kan forekomme.

Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet:

- Smaksforstyrrelser og sviende følelse på tungen kan forekomme.
- Forlenget og kontinuerlig bruk av klorheksidin kan forårsake brunfarging av tennene. Misfargingen kan imidlertid fjernes.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til

Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/meldeskjema.

4.9 Overdosering

Selv om dette legemidlet bare inneholder en brøkdel av toksisk dose, og selv om den antatte bruken av dette legemidlet er begrenset til lokal administrering, skal muligheten for overdosering ved uhell eller uforsiktighet tas i betraktning, særlig hos barn.

Symptomer

Lidokain kan forårsake systemisk intoksikasjon (toksisk dose hos voksne fra 0,5 g) som påvirker sentralnervesystemet og hjerte- og karsystemet:

- rastløshet, gjesping, nervøsitet, tinnitus, nystagmus, muskeltremor, kramper, depresjon, dyspné.
- redusert hjerterekontraktilitet, perifer vasodilatasjon, hypotensjon, bradykardi, hjerterytmeforstyrrelser, hjertestans.

Klorheksidin absorberes i svært liten grad fra mage-tarmkanalen.

Behandling

Systemisk intoksikasjon

Inntak av legemidlet skal opphøre øyeblikkelig. Overvåking er nødvendig for å sikre respirasjon, motvirke dehydrering og opprettholde blodsirkulasjon. Kramper behandles med diazepam.

Kvelning

Sikre frie luftveier, bruk Heimlichs manøver og skriv pasienten inn på sykehus dersom obstruksjonen vedvarer.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Halsmidler, antiseptika, ATC-kode: R02AA05

Lidokainhydrokloridmonohydrat er et lokalanestetikum i amidgruppen, som har lokal analgetisk effekt uten påvirkning på motoriske funksjoner på applikasjonsstedet. Virker lokalt ved å hemme ionestrøm.

Klorheksidin er et kationaktivt antiseptikum med baktericid effekt på grampositive og gramnegative bakterier, og har en antimykotisk effekt på dermatofytter og gjær.

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Virkestoffene i Dekadin-duo frigis generelt svært gradvis og virker lokalt. Små mengder kan nå fordøyelsessystemet dersom spytt svelges. Klorheksidin absorberes ikke. Absorpsjon av lidokain kan forekomme i slimhinnene i munnhule og svelg. Det nedbrytes imidlertid i høy grad før det når systemisk sirkulasjon.

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Klorheksidin

Prekliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på studier av toksisitet, mutagenisitet og karsinogenitet. Informasjon om generell toksikologi, reproduksjonstoksikologi, sikkerhetsfarmakologi og karsinogenitet som er tilgjengelig i litteraturen indikerer at klorheksidin tolereres godt og har lav grad av toksisitet.

Lidokain

Prekliniske studier med lidokain viste ingen mutagenisitet eller reproduksjonstoksitet. Prekliniske data viser doserelatert nevrotoksitet, og at lidokainmetabolitten 2,6-xylidin har gentoksisk potensial *in vitro*. I en karsinogenitetsstudie der rotter ble eksponert for 2,6-xylidin *in utero*, postnalt og gjennom sitt livsløp, ble det sett tumorer i nesehulen, subkutan og i lever. Klinisk relevans av disse tumorfunnene ved kortvarig/intermitterende bruk av lave doser lidokain er ikke kjent.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Hjelpesoffer

Sorbitol (E 420)
Magnesiumstearat
Sitronsyre
Levomentol

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

3 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares ved høyst 25 °C.

6.5 Emballasje (type og innhold)

Pakninger med 12, 24 eller 36 sugetabletter i blister eller 12 x 1, 24 x 1 eller 36 x 1 sugetabletter i perforert endoseblister (PVC-PCTFE/aluminiumsblister eller PVC-PE-PVDC/aluminiumsblister).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon

Ingen spesielle forholdsregler.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
5260 Odense S
Danmark

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER

19-12684

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 5. oktober 2020
Dato for siste fornyelse:

10. OPPDATERINGSDATO

11.06.2024