

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Strepsils Appelsiini 1,2 mg/0,6 mg imeskelytabletti

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Amyylimetakresoli 0,6 mg

2, 4- diklooribentsyylialkoholi 1,2 mg

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Sakkaroosi	1438 mg/imeskelytabletti
Glukoosi	968 mg/imeskelytabletti
glukoosin sisältämä vehnätärkkelys (sisältää gluteenia)	19,38 µg/imeskelytabletti
glukoosin sisältämät sulfiitit (rikkidioksiidi, E 220)	0,124 ppm/imeskelytabletti
Propyleeniglykoli	3 mg/imeskelytabletti
Allergeeneja sisältävä makuaine veriappelsiiniaromi (sisältää sitraalia, sitronellolia, d-limoneenia, geraniolia ja linalo-olia)	3,12 mg/imeskelytabletti

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Imeskelytabletti

Valmisteen kuvaus: Pyöreä, väristään vaaleankeltaisesta/keltaisesta vaaleanruskeaan/ruskeaan oleva imeskelytabletti, joka maistuu mentolille ja appelsiinille. Halkaisija on n. 18 mm ja imeskelytabletin molemmilla puolilla on S-logo.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Suu- ja nielutulehdusten oireiden lievittämiseen.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus:

Oireiden lievittämiseksi on käytettävä mahdollisimman pienä annostusta mahdollisimman lyhyen aikaa.

Aikuiset:

Yksi imeskelytabletti joka toinen tai joka kolmas tunti.
Maksimivuorokausiannos on 12 imeskelytablettia.

Pediatriset potilaat:

Yli 6-vuotiaat lapset: Annostus kuten aikuisille.
Alle 6-vuotiaat lapset: Ei alle 6-vuotiaalle lapsille.

Jäkkääät:

Annosta ei tarvitse sovitaa.

Antotapa:

Suuonteloon.

Imeskelytabletin annetaan hitaasti liueta suussa.

4.3 Vasta-aihet

Yliherkkyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Jos oireet eivät lieivity 3 päivässä, tai jos ne pahenevat, potilaan on otettava yhteys lääkärin tai muuhun terveydenhuollon ammattilaiseen.

Yksi imeskelytabletti sisältää 968 mg glukoosia ja 1438 mg sakkaroosia. Tämä on otettava huomioon potilailla, joilla on diabetes.

Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, glukoosi-galaktoosi-imeytymishäiriö tai sakkaroosi-isomaltaasin puutos, ei tule käyttää tätä lääkettä.

Tämä lääkevalmiste sisältää vain hyvin vähäisiä määriä gluteenia (peräisin nestemäisen glukoosin sisältämästä vehnätärkkelyksestä) ja sen katsotaan olevan "gluteeniton". On hyvin epätodennäköistä, että tämän valmisten käytöstä aiheutuisi haittaa potilaille, joilla on keliakia. Yksi imeskelytabletti sisältää enintään 19,38 mikrogrammaa gluteenia. Vehnälle allergiset potilaat eivät saa käyttää tätä valmistetta.

Valmiste sisältää sulfiittia (rikkidioksidia; osana valmisten sisältämää nestemäistä glukoosia), joka saattaa aiheuttaa vakavia yliherkkyysreaktioita ja bronkospasmia.

Imeskelytabletin sisältämä makuaine sisältää ainesosia (sitraali, sitronelloli, d-limoneeni, geranioli ja linalo-oli), jotka voivat aiheuttaa allergisia reaktioita. Herkistyneiden potilaiden allergisten reaktioiden lisäksi ns. hajusteallergeenit voivat aiheuttaa herkistymistä niille aiemmin herkistymättömille potilaille.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per imeskelytabletti, eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Kliinisesti merkittäviä interaktioita ei ole havaittu.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetyys

Raskaus

Strepsils Appelsiini -imeskelytablettien turvallisuutta raskauden aikana ei ole täysin vahvistettu, mutta ei ole odotettavissa, että käytöstä aiheutuisi vaaraa. Kuten kaikkien muidenkin lääkkeiden käytössä, varovaisuutta tulee kuitenkin noudattaa raskauden aikana.

Imetyys

Strepsils Appelsiini -imeskelytablettien turvallisuutta imetyksen aikana ei ole täysin vahvistettu, mutta ei ole odotettavissa, että käytöstä aiheutuisi vaaraa. Kuten kaikkien muidenkin lääkkeiden käytössä, varovaisuutta tulee kuitenkin noudattaa imetyksen aikana, sillä vastasyntyneeseen / imeväisikäiseen lapsseen mahdollisesti kohdistuvia riskejä ei voida poissulkea.

Hedelmällisyys

Tietoja mahdollisista vaikutuksista hedelmällisyyteen ei ole saatavilla.

4.7 Vaikutus ajokykyn ja koneiden käyttökykyn

Strepsils Appelsiini -valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyn ja koneiden käyttökykyn.

4.8 Hiettavaikutukset

Hiettavaikutusluettelo perustuu 2,4-diklooribentsyyliakoholin ja amyylimetakresolin yhdistelmällä raportoituuihin hiettavaikutuksiin tilanteissa, joissa näitä aineita on käytetty lyhytaikaisesti ja reseptivapaasti hyväksytyin annoksin. Kroonisten sairaustilojen hoidossa ja pitkään jatkuvassa käytössä voi esiintyä myös muita hiettavaikutuksia.

Alla olevassa taulukossa 2,4-diklooribentsyyliakoholiin ja amyylimetakresoliin liittyvät hiettavaikutukset on esitetty elinryhmittäin. Yleisyyys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

Elinryhma	Yleisyy	Hiettavaikutus
Immuunijärjestelmä	Tuntematon	Yliherkkyyys ¹
Ruoansulatuselimistö	Tuntematon	Vatsakivut, pahoinvoiointi, epämukava tunne suussa ²
Iho ja ihonalainen kudos	Tuntematon	Ihottuma

¹ 1 Yliherkkyyssreaktiot voivat aiheuttaa oireita, kuten ihottumaa, angioedeemaa, urtikariaa, bronkospasmeja tai verenpaineen laskua ja pyörtymistä.

² Tähän sisältyy polttava tai pistelevä tunne suussa tai nielussa sekä suun tai nielun turvotus.

Epäillyistä hiettavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myötämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä hiettavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-hiettatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä hiettavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden hiettavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA.

4.9 Yliannostus

Mahdollisen yliannostuksen hoito on symptomattinen.

Yliannostuksesta voi seurata mahasuolikanavan oireita tai epämukavuuden tunnetta.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Nielun sairauksien lääkeet, ATC-koodi: R02AA03

2,4-diklooribentsyyliakoholi ja amyylimetakresoli ovat antiseptejä. Niillä on baktereja, sieniä ja viruksia tuhoavia sekä niiden lisääntymistä estäviä ominaisuuksia. Sekä amyylimetakresoli että 2,4-diklooribentsyyliakoholi myös salpaavat palautuvasti depolarisaation indusoimia ionikanavia samalla tavoin kuin paikallispuudutteet.

Yhdistettäessä nämä kaksoi vaikuttavaa ainetta todetaan synergistinen antibakteerinen vaiketus ja näin niitä voidaan käyttää pienempinä annoksina Strepsils-imeskelytableteissa.

Strepsils -imeskelytablettien bakteereja ja sieniä tuhoava sekä niiden kasvua estävä vaikutus on todettu sekä *in vitro*- että *in vivo* -tutkimuksissa. Strepsils -imeskelytablettien tuhoava ja kasvua estävä vaikutus myös vaipallisiin viruksiin on osoitettu *in vitro* yhden minuutin kontaktin jälkeen. Pitkääikainen maailmanlaajuinen kokemus Strepsils-imeskelytablettien käytöstä ei ole osoittanut niiden vaikutuksen vähentämistä erilaisia patogeeneja vastaan eikä viittaa resistenssin kehittymiseen.

Kliinisissä tutkimuksissa on osoitettu, että Strepsils-imeskelytableteilla on analgeettista vaikutusta. Se vähentää nielun arkuutta sekä lievittää kipua ja nielemisvaikeuksia. Vaikutus alkaa 5 minuutissa ja jatkuu 2 tunnin ajan. Merkitsevästi suurempi lievitys ei-lääkkeellisiin imeskelytabletteihin verrattuna osoitettiin myös 3 päivää kestaneellä lääkityksellä.

5.2 Farmakokinetiikka

Strepsils -imeskelytableteilla tehty oraalinen hyväksikäytettävyyystutkimus osoitti, että 2,4-diklooribentsyylialkoholi ja amyylimetakresoli vapautuvat nopeasti sylkinesteesseen ja huippupitoisuus saadaan 3-4 minuutissa tablettia imeskeltäessä. Syljen määrä todettiin kaksinkertaistuneen minuutin sisällä ja perusarvoa suuremmat määrität säilyvät, kun imeskelytabletti liukeni noin 6 minuutissa.

Määritettävissä olevia vaikuttavien aineiden pitoisuksia todettiin vielä 20-30 minuutin kuluttua tabletin imeskelyn jälkeen. Todetut pitoisuudet viittasivat siihen, että vaikuttavat aineet säilyvät pitkään suun ja nielun limakalvoilla.

Skintigrafiatutkimukset sokeria sisältävillä Strepsils-imeskelytableteilla ovat osoittaneet, että imeskelytabletti liukenee vähitellen ja muodostaa suuhun ja nieluun kertymän, joka on havaittavissa 2 minuuttia tabletin imeskelyn aloittamisesta ja säilyy jopa 2 tuntia tabletin imeskelyn lopettamisen jälkeen ja mahdollistaa näin pitkään kestävän nielun lievityksen.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Suun kautta annetun 2,4-diklooribentsyylialkoholin ja amyylimetakresolin akutti toksisuus on vähäinen ja aineilla on laaja turvallisuusmarginaali. Toksikologiset tutkimukset osoittivat, että neljä suuruusluokkaa normaalialannosta suurempi annos aiheutti lievään munuaisvaarioon sopivan muutoksen.

Kroonisissa toksisuustutkimuksissa todettiin rotista munuaisten ja maksan painon lisääntymistä, kun oli annettu 200 mg ja 400 mg/kg suun kautta päivässä 2,4-diklooribentsyylialkoholia (paljon yli Strepsils-imeskelytablettien päiväänjakson). Lisäksi todettiin annoksesta riippuva vatsan epiteelin vaario. Haavaisia eroosioita ja nekrooseja todettiin samoin kuin hyperplasiaa ja epiteelin hyperkeratoosia.

Geneettisissä toksisuuskokeissa *in vitro* ja *in vivo* ei ilmennyt merkkejä amyylimetakresolin ja 2,4-diklooribentsyylialkoholin mahdolisesta genotoksisuudesta, kun Strepsils Hunaja & Sitruuna -imeskelytabletteja annettiin ohjeen mukaan. Karsinogeenisuustutkimuksia ei ole tehty, mutta mutageenisuustutkimusten tulokset ja 40 vuoden kliniseen käyttöön perustuvat tiedot turvallisuudesta tukevat kantaa, jonka mukaan Strepsils-imeskelytablettien käyttöön liittyvä karsinogeenisuuden vaara on hyvin vähäinen.

Sikiötoksisuustutkimus kaniineilla ja prospektiivinen, ihmisseille tehty turvallisuustutkimus eivät antaneet todisteita teratogenisistä vaikutuksista. Kaniineilla tehty tutkimus ei osoittanut vaikutusta raskauden kuluun, sikiön kehitykseen tai sikiön epämuodostumiin, kun Strepsils-imeskelytabletteja annettiin 50-kertainen annos normaalialannokseen verrattuna. Tietoja vaikutuksesta fertilitetille tai syntymänjälkeiseen kehitykseen ei ole.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

viinihappo
levomentoli
sakkaroosi (sakkaroosia 1438 mg/imeskelytabletti)
glukoosi (glukoosia 968 mg/imeskelytabletti)
natriumaskorbaatti
askorbiinihappo
veriappelsiiniaromi (sisältää sitraalia, sitronellolia, d-limoneenia, geraniolia ja linalo-olia)
propyleeniglykoli.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

3 vuotta

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

24 imeskelytablettia, kaksi 12 tabletin liuskaa pahvikotelossa (läpipainopakkaus Al-PVC/PVdC).

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitteleyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S
Vandtårnsvej 83A
DK-2860 Søborg
Tanska

8. MYYNTILUVAN NUMERO

21729

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 25.05.1966
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 29.6.2007

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

25.11.2021

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Strepsils Appelsiini 1,2 mg/0,6 mg sugtablett

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Amylmetakresol	0,6 mg
2,4-diklorobensylalkohol	1,2 mg

Hjälpämnen med känd effekt:

Sackaros	1438 mg/sugtablett
Glukos	968 mg/sugtablett
vetestärkelse i glukos (innehåller gluten) sulfiter i glukos (svaveldioxid, E 220)	19,38 µg/sugtablett 0,124 ppm/sugtablett
Propylenglykol i mintaromen	3 mg/sugtablett
Aromämnen som innehåller allergener blodapelsinarom (innehåller citral, citronellol, d-limonen, geraniol och linalool)	3,12 mg/sugtablett

För fullständig förteckning över hjälpämnen se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Sugtablett

Preparatets utseende:

En ljusgul/gul till ljusbrun/brun, rund sugtablett med smak av mentol och apelsin. Tabletten har en diameter på cirka 18 mm och är försedd med logotypen S på bågge sidor av tabletten.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

För lindring av symptom vid infektioner i mun och svalg.

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Längsta möjliga dos och kortast möjliga behandlingstid som räcker till för att lindra symptomen ska användas.

Vuxna:

En sugtablett varannan eller var tredje timme. Maximal dygnsdos är 12 sugtablettter.

Pediatrisk population:

Barn över 6 år: Dosering som för vuxna.

Barn under 6 år: Ej till barn under 6 år.

Äldre:

Ingen dosjustering krävs.

Administreringssätt

Användning i munhålan.

En sugtablett får långsamt smälta i munnen.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Om symptomet inte lindras inom 3 dagar, eller om de blir värre, ska patienten kontakta läkare eller annan hälsovårdspersonal.

En sugtablett innehåller 968 mg glukos och 1438 mg sackaros. Detta bör beaktas hos patienter med *diabetes mellitus*.

Patienter med något av följande sällsynta, ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption eller sukras-isomaltasbrist.

Detta läkemedel innehåller endast mycket låga halter av gluten (från vetestärkelse i flytande glukos) och anses som ”glutenfritt”. Det är mycket osannolikt att det ger problem hos patienter med glutenintolerans (celiaki). En sugtablett innehåller inte mer än 19,38 mikrogram gluten. Patienter som är allergiska mot vete får inte använda detta läkemedel.

Läkemedlet innehåller sulfit (svaveldioxid; ingår som en del av flytande glukos) som kan orsaka allvarliga överkänslighetsreaktioner och bronkospasmer.

Sugtablettens citronarom innehåller ingredienser (citral, citronellol, d-limonen, geraniol och linalool) som kan orsaka allergiska reaktioner. Dessa s.k. doftämnesallergener kan, utöver det faktum att de kan ge upphov till allergiska reaktioner hos sensibiliseraade personer, orsaka sensibilisering hos icke-sensibiliseraade personer.

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

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kliniskt relevanta interaktioner har observerats.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Säkerheten för Strepsils Appelsiini under graviditet är inte helt etablerad, men läkemedlet förväntas inte utgöra någon fara. Som för alla läkemedel, bör försiktighet ändå iakttas under graviditet.

Amning

Säkerheten för Strepsils Appelsiini i samband med amning är inte helt etablerad, men läkemedlet förväntas inte utgöra någon fara. Som för alla läkemedel, bör försiktighet ändå iakttas under amningsperioden, eftersom möjliga risker för det nyfödda barnet/spädbarnet inte kan uteslutas.

Fertilitet

Data gällande eventuell inverkan på fertilitet saknas.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Strepsils Appelsiini har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Förteckningen över biverkningar är baserad på biverkningar som rapporterats med en kombination av 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol i situationer där dessa ämnen används under en kort tid och med doser som är godkända för receptfri egenvård. Vid behandling av kroniska sjukdomstillstånd och vid långvarigt bruk kan även andra biverkningar förekomma.

I följande tabell presenteras biverkningar som har associerats till 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol; grupperade enligt organstema. Frekvensen för biverkningarna är ”ingen känd frekvens” (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Organstema	Frekvens	Biverkning
Immunsystemet	Ingen känd frekvens	Överkänslighet ¹
Magtarmkanalen	Ingen känd frekvens	Buksmärtor, illamående, obehagskänslor i munnen ²
Hud och subkutan vävnad	Ingen känd frekvens	Hudutslag

¹ Överkänslighet kan orsaka symptom som hudutslag, angioödem, urtikaria, bronkospasmer eller blodtrycksfall och synkope.

² Denna biverkning innefattar en brännande eller stickande känsa i mun eller svalg samt svullnad i mun eller svalg.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Behandlingen vid en eventuell överdos ska vara symptomatisk.

Möjliga följer av en överdos kan vara symptom från magtarmkanalen eller obehagskänslor.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid sjukdomar i strupe och svalg
ATC-kod: R02AA03

2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol är antiseptiska medel med baktericida, fungicida och virucida samt bakteriostatiska, fungistatiska och virustatiska egenskaper. Både amylmetakresol och 2,4-diklorobensylalkohol ger en reversibel blockad av jonkanaler som induceras av depolarisering; på samma vis som lokalanestetika.

Då dessa två aktiva substanser kombineras ses en synergistisk antibakteriell effekt, och på så vis kan lägre doser utnyttjas i Strepsils sugtabletter.

De baktericida och fungicida samt bakteriostatiska och fungistatiska effekterna hos Strepsils sugtabletter har konstaterats i studier såväl *in vitro* som *in vivo*. En virucid och virustatisk effekt har visats *in vitro* efter en kontakttid på en minut; även hos hörjebärande virus. Global erfarenhet under lång tid har inte visat någon minskad effekt mot olika patogener och tyder inte på någon resistensutveckling mot Strepsils.

Analgetisk effekt har konstaterats i kliniska studier. Strepsils lindrar ömhet i svalget, lindrar smärta och sväljsvårigheter. Effektstart ses inom 5 minuter och den kvarstår i 2 timmar. En signifikant bättre lindring i förhållande till läkemedelsfria sugtabletter har även visats vid en behandlingsperiod på 3 dagar.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

En oral biotillgänglighetsstudie med Strepsils sugtabletter har visat att 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol frisätts fort i saliv och att maximal koncentration uppnås inom 3–4 minuter då man suger på en tablett. Salivutsöndringen konstaterades fördubblas inom en minut och salivmängder över utgångsnivån bibehölls då sugtabletten upplöstes på cirka 6 minuter. Detekterbara halter av de aktiva substanserna konstaterades ännu 20–30 minuter efter att studiedeltagarna sugit på tabletten. De konstaterade halterna tyder på att de aktiva substanserna bibehålls länge på slemhinnorna i mun och svalg.

Skintigrafundersökningar med sockerinnehållande Strepsils sugtabletter har visat att sugtabletten löses upp småningom och ackumuleras i mun och svalg, vilket kan konstateras 2 minuter efter att man börjat suga på tabletten och bibehålls i upp till 2 timmar efter avslutad sugning, och på så vis möjliggör en långvarig lindring för svalget.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Den akuta toxiciteten hos oralt administrerat 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol är låg och dessa ämnen har en bred säkerhetsmarginal. I toxikologiska studier konstaterades doser som var fyra gånger större än de normala doserna ge upphov till förändringar som motsvarar lindrig njurskada.

I kroniska toxicitetsstudier konstaterades ökad njur- och levervikt hos råttor då dessa gavs 2,4-diklorobensylalkohol i perorala doser på 200 mg och 400 mg/kg/dag (betydligt mer än dygnsdosen för Strepsils sugtabletter). Dessutom sågs dosberoende epitel-skador i magen (ulcerös erosion och nekros samt hyperplasis och hyperkeratos i epitelvävnaden).

Inga tecken på möjlig gentoxicitet sågs för 2,4-diklorobensylalkohol och amylmetakresol i genetiska toxicitetsundersökningar *in vitro* och *in vivo* då Strepsils Hunaja & Sitruuna sugtabletter administrerades i enlighet med doseringsanvisningarna. Karcinogenitetsstudier har inte utförts, men resultat från mutagenicitetstest och säkerhetsdata från klinisk erfarenhet under 40 år ger stöd för slutsatsen att sugtabletternas karcinogenitet är mycket låg.

En embryotoxicitetsstudie hos kaniner samt en prospektiv säkerhetsstudie hos mänskor har inte visat på några teratogena effekter. Studien hos kaninerna visade ingen effekt på själva dräktigheten, på fosterutvecklingen eller på förekomsten av fostermissbildningar då Strepsils administrerades i doser som var 50 gånger större än normaldoseringen. Information om effekter på fertilitet eller utveckling efter födsel saknas.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Vinsyra
Levomentol
Sackaros (1438 mg sackaros/sugtablett)
Glukos (968 mg glukos/sugtablett)
Natriumaskorbat
Askorbinsyra
Blodapelsinarom (innehåller citral, citronellol, d-limonen, geraniol och linalool)
Propylenglykol

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

24 sugtabletter; två blisterskivor med 12 sugtabletter i varje, förpackade i en pappkartong (blister av Al-PVC/PVdC).

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Reckitt Benckiser Healthcare (Scandinavia) A/S

Vandtårnsvej 83A

DK-2860 Søborg

Danmark

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

21729

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 25.05.1966

Datum för den senaste förnyelsen: 29.6.2007

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

25.11.2021