

HEXTRIL 0,5%, GEL GINGIVAL

Hexétidine

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

HEXTRIL 0,5 %, gel gingival

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Hexétidine..... 0,500 g
pour 100 g

Excipients : Polyvidone excipient, silicate aluminomagnésium colloïdal, carboxyméthylcellulose sodique, huile essentielle de menthe poivrée, arôme cachoumint, acide chlorhydrique 1N, eau purifiée.

Titulaire / Exploitant :

Johnson & Johnson Santé Beauté France
1 rue Camille Desmoulins
92130 Issy-les-Moulineaux

Fabricant :

FAMAR ORLEANS
5, avenue de Concyr
45071 ORLEANS CEDEX 2

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antiseptique d'usage local (A Appareil digestif et métabolisme)

INDICATIONS

Soin des petites plaies de la bouche et des gencives sensibles ou saignant facilement.

ATTENTION !

CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais HEXTRIL 0,5% gel gingival :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hexétidine ou à l'un des autres composants contenus dans HEXTRIL 0,5% gel gingival.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'aggravation ou d'absence d'amélioration au bout de 5 jours, consultez votre médecin, dentiste ou pharmacien.

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin, dentiste ou pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler tout autre traitement en cours à votre médecin, dentiste ou pharmacien.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin, dentiste ou pharmacien avant de prendre un médicament.

POSEOLOGIE - MODE D'ADMINISTRATION

HEXTRIL 0,5% gel gingival s'utilise en application locale. Appliquez-le directement sur la lésion à traiter grâce à la canule. Massez 3 à 4 fois par jour.

Ne pas avaler.



DUREE DU TRAITEMENT

La durée moyenne de traitement est de 5 jours.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Des cas de réactions de type allergiques de la peau et des muqueuses, le plus souvent à type de gonflement du visage, du cou, inflammation de la bouche ont été rapportés.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

Ne le prenez pas après la date limite d'utilisation inscrite sur l'emballage.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Tube de 10g avec canule

Médicament autorisé n°34 009 338 625 34

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2011

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).



Johnson & Johnson Santé Beauté France cotise à Adelphe pour les emballages de médicaments vendus en officine.

Johnson & Johnson Santé Beauté France participe de plus à Cyclamed, association chargée de la collecte et de l'élimination respectueuse de l'environnement des médicaments non utilisés, périmés ou non. Johnson & Johnson Santé Beauté France vous demande donc de rapporter vos médicaments non utilisés à votre pharmacien.