

**BUCCOVERSO, 5 mg/1 mg, comprimés à sucer**  
**Chlorhydrate de chlorhexidine - Chlorhydrate de lidocaïne**

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.



- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 à 4 jours.

**Que contient cette notice:**

1. Qu'est-ce que Buccoverso et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Buccoverso?
3. Comment utiliser Buccoverso?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Buccoverso?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE BUCCOVERSO ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?**

Buccoverso est un comprimé à sucer pour une action locale dans la bouche et la gorge.

Il est un désinfectant et analgésique local.

Buccoverso est indiqué dans:

- Le traitement symptomatique du mal de gorge, de la gorge rouge, d'affections du pharynx accompagnées d'irritation;
- Un traitement complémentaire est nécessaire en cas d'infection bactérienne avec fièvre;
- Buccoverso ne contient pas de sucre et convient donc aussi aux diabétiques.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BUCCOVERSO?**

**N'utilisez jamais Buccoverso**

- Si vous êtes allergique au chlorhydrate de chlorhexidine ou au chlorhydrate de lidocaïne ou à l'un des autres composants contenus dans Buccoverso mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez des enfants de moins de 6 ans.

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Buccoverso.

- Vous ne pouvez pas utiliser Buccoverso de façon prolongée, ininterrompue ou répétée. Limitez l'usage au strict nécessaire pour soulager la douleur et l'irritation.
- En cas de l'utilisation d'une trop forte dose (plus de 20 comprimés par jour), il y a un risque minime de diminution du contrôle du réflexe de déglutition.
- Chez les jeunes enfants qui ont déjà fait des convulsions. Ce médicament contient du menthol.
- Si vous utilisez d'autres médicaments. Veuillez également lire la rubrique «Autres médicaments et Buccoverso».

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

### **Enfants**

N'utilisez pas ce médicament chez des enfants de moins de 6 ans.

### **Autres médicaments et Buccoverso**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

- Ne pas utiliser en même temps que des médicaments pour les formes légères d'Alzheimer (des inhibiteurs de cholinestérase).
- Ne pas utiliser en même temps que d'autres désinfectants.

### **Buccoverso avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Aucune mesure particulière n'est nécessaire.

### **Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de contracter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Si vous respectez les précautions susmentionnées, vous pouvez utiliser Buccoverso pendant la grossesse et l'allaitement. Informez votre médecin de l'utilisation de ce médicament.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Aucune mesure particulière n'est nécessaire.

### **Buccoverso contient du menthol et du sorbitol**

Buccoverso contient du menthol: soyez prudent chez les jeunes enfants qui ont déjà fait des convulsions.

Buccoverso contient 1208,5 mg de sorbitol par comprimé, équivalent à 0,97 mg/mg comprimé. Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) (ou votre enfant) présentez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament. Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.

## **3. COMMENT UTILISEZ BUCCOVERSO?**

Veillez à toujours utiliser Buccoverso en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est:

*Adultes*: 6 à 10 comprimés par jour.

**Utilisation chez les enfants:**

*Enfants à partir de 6 ans*: 3 à 5 comprimés par jour.

Laisser fondre lentement le comprimé dans la bouche.

Ce médicament ne peut être utilisé pendant une période prolongée. Consultez un médecin si vos symptômes s'aggravent ou s'il n'y a pas d'amélioration après 3 à 4 jours.

**Si vous avez utilisé plus de Buccoverso que vous n'auriez dû**

Si vous avez utilisé trop de Buccoverso, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Ce médicament ne contient qu'une fraction de la dose toxique. En cas d'emploi correct, les risques de surdosage sont très minimes.

Les symptômes de surdosage sont: l'agitation, le bourdonnement d'oreilles, les difficultés respiratoires, la perturbation du rythme du cœur, diminution du contrôle du réflexe de déglutition.

**Si vous oubliez d'utiliser Buccoverso**

Aucune mesure particulière n'est nécessaire.

**Si vous arrêtez d'utiliser Buccoverso**

Aucune mesure particulière n'est nécessaire.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?**

Comme tous les médicaments, Buccoverso peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Rarement: des réactions allergiques de la peau et des muqueuses.
- Des troubles de goût, une sensation de brûlure sur la langue et des réactions allergiques importantes (des réactions anaphylactiques) peuvent survenir.
- En cas d'usage prolongé sans interruption, une coloration brunâtre des dents peut apparaître. Cette coloration s'enlève cependant facilement.

**- Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via:

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

Division Vigilance

EUROSTATION II

Place Victor Horta, 40/ 40

B-1060 Bruxelles

Site internet: [www.afmps.be](http://www.afmps.be)

e-mail: [patientinfo@fagg-afmps.be](mailto:patientinfo@fagg-afmps.be)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER BUCCOVERSO?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. N'utilisez pas Buccoverso après la date de péremption indiquée sur la boîte/la plaquette après « EXP ». Les deux premiers chiffres indiquent le mois, les deux ou quatre derniers l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

### Ce que contient Buccoverso

- Les substances actives sont: chlorhydrate de chlorhexidine 5 mg – chlorhydrate de lidocaïne 1 mg
- Les autres composants sont: sorbitol – stéarate de magnésium – acide citrique, anhydre – menthol.

### Aspect de Buccoverso et contenu de l'emballage extérieur

Buccoverso est disponible dans une boîte de 40 comprimés à sucer dans une plaquette, dans une boîte de 12, 36 ou 48 comprimés à sucer dans une plaquette thermoformée pour délivrance à l'unité.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A. - Rijksweg 9 - 2880 Bornem - Belgique

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE464773

### Mode de délivrance

Délivrance libre.

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 12/2018.**

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 10/2019.**