

Prospect: Informații pentru utilizator**Faringosept Vanilie 10 mg comprimate de supt**
ambazonă monohidrat

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Faringosept Vanilie și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Faringosept Vanilie
3. Cum să utilizați Faringosept Vanilie
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Faringosept Vanilie
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Faringosept Vanilie și pentru ce se utilizează

Faringosept Vanilie comprimate de supt este un medicament antiseptic și aparține grupului de medicamente pentru zona oro-faringiană.

Faringosept Vanilie se utilizează la adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 14 ani ca adjuvant în infecții acute cu poartă de intrare sau localizare la nivelul cavității bucale și faringelui: gingivite, faringite, amigdalite și după amigdalectomie (îndepărtarea amigdalelor pe cale chirurgicală).

Dacă după 3-4 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Faringosept Vanilie**Nu utilizați Faringosept Vanilie**

- dacă sunteți alergic la ambazonă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Faringosept Vanilie, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Se recomandă ca pacienții cu diabet zaharat să evite utilizarea acestui medicament datorită conținutului în zahăr. Valoarea energetică a zahărului este similară cu a lactozei: 3,94 kcal/gram (16,5 kJ/gram).

Faringosept Vanilie împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Nu s-au raportat interacțiuni ale Faringosept Vanilie cu alte medicamente.

Faringosept Vanilie împreună cu alimente și băuturi

Faringosept Vanilie se administrează imediat după mese (la 15-30 minute); se recomandă ca timp de 2-3 ore după administrare să se evite consumul de alimente sau lichide (vezi pct. "Cum să utilizați Faringosept Vanilie").

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu utilizați Faringosept Vanilie în timpul sarcinii și alăptării numai dacă medicul dumneavoastră vă recomandă acest lucru.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Faringosept Vanilie nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Faringosept Vanilie conține zahăr și lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Faringosept Vanilie

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza uzuală este de 3 - 5 comprimate Faringosept Vanilie (30 - 50 mg ambazonă) pe zi, timp de 3 - 4 zile.

Comprimatele de Faringosept Vanilie nu se înghit, ci se lasă să se dizolve lent în cavitatea bucală.

Faringosept Vanilie se administrează imediat după mese (la 15-30 minute); se recomandă ca timp de 2-3 ore după administrare să se evite consumul de alimente sau lichide.

Nu depășiți doza recomandată.

Dacă simptomele persistă, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Utilizare la copii și adolescenți

Doza recomandată pentru copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 14-18 ani este de 1 comprimat

Faringosept Vanilie de 3 ori pe zi (30 mg ambazonă), timp de 3-4 zile.

Datorită lipsei unor informații suficiente privind siguranța în administrare, Faringosept Vanilie nu este recomandat la copii cu vârsta sub 14 ani.

Dacă utilizați mai mult Faringosept Vanilie decât trebuie

Dacă ați luat mai multe comprimate decât v-a fost recomandat, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Nu s-a raportat nici un caz de supradozaj cu Faringosept Vanilie.

Nu există antidot pentru ambazonă. În cazul ingerării unei doze foarte mari de Faringosept Vanilie, adresați-vă celei mai apropiate unități de primire a pacienților; se recomandă provocarea de vărsături și/sau lavaj gastric.

Dacă uitați să utilizați Faringosept Vanilie

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați doza următoare la ora stabilită.

Dacă încetați să utilizați Faringosept Vanilie

Dacă întrerupeți tratamentul prea devreme, este posibil ca infecția din organismul dumneavoastră să persiste.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

S-au raportat reacții de hipersensibilitate, inclusiv edem al feței, buzelor, gurii, limbii sau gâtului, care pot determina dificultăți la înghițire sau respirație, urticarie, mâncărime, înroșirea feței și/sau erupții cutanate pe tot corpul.

Nu mai luați Faringosept Vanilie și consultați un medic imediat dacă observați oricare dintre reacțiile adverse grave menționate mai sus – este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență.

A fost de asemenea raportată colorarea salivei la utilizarea de ambazonă.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale România .

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro.

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Faringosept Vanilie

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25⁰C. A se păstra în ambalajul original, pentru a fi ferit de umiditate.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Faringosept Vanilie

- Substanța activă este ambazonă monohidrat. Fiecare comprimat de supt conține ambazonă monohidrat 10 mg.

- Celelalte componente sunt: sucroză (zahăr), lactoză monohidrat, cacao, povidonă K 30, acid stearic, aromă de vanilie

Cum arată Faringosept Vanilie și conținutul ambalajului

Faringosept Vanilie se prezintă sub formă de comprimate de supt brune, cilindrice, cu V gravat pe o față, cu suprafață pigmentată.

Cutie cu 1 blister din PVC-PE-PVdC /Al cu 10 comprimate de supt.

Cutie cu 2 blistere din PVC-PE-PVdC /Al a câte 10 comprimate de supt.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Terapia S.A.

Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca

România

Acest prospect a fost revizuit în mai 2022.