

BENEVOX CONTROL smak pomarańczowo-miodowy, 3mg, pastylki twarde Benzydaminę chlorowodorek

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeżeli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy
3. Jak stosować lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy i w jakim celu się go stosuje

Lek Benevox Control zawiera, jako substancję czynną benzydaminę chlorowodorek. Substancja czynna jest to składnik pastylek, który wywiera efekt leczniczy potrzebny pacjentowi. Lek wskazany jest w objawowym miejscowym leczeniu ostrego bólu gardła u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy zwrócić się do lekarza.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

Kiedy nie przyjmować leku Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

- jeśli pacjent ma uczulenie na benzydaminę chlorowodorek lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania Benevox Control należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:

- jeśli u pacjenta stwierdzono chorobę zwaną fenyloketonurią,
- jeśli pacjent choruje lub chorował na astmę,
- jeśli pacjent ma alergię na salicylany (np. kwas acetylosalicylowy i kwas salicylowy) lub inny lek z grupy tzw. niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ),
- jeśli po zastosowaniu pastylek ból gardła nasilił się lub nie ustąpił w ciągu 3 dni, lub pojawił się gorączka, silny ból gardła lub inne objawy, należy zwrócić się do lekarza.

Dzieci i młodzież

Ze względu na postać farmaceutyczną leku Benevox Control pastylki twarde, nie należy podawać go dzieciom w wieku poniżej 6 lat.

Przyjmowanie leku Benevox Control z jedzeniem i piciem

Jedzenie i picie nie wpływa na leczenie tym lekiem.

Lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, w tym o lekach dostępnych bez recepty.

Ciąża, karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Nie zaleca się stosowania leku Benevox Control w czasie ciąży lub karmienia piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Brak dostępnych danych dotyczących wpływu leku Benevox Control na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn.

Ten lek zawiera izomalt i aspartam

Jeśli u pacjenta stwierdzono nietolerancję niektórych cukrów, przed przyjęciem tego leku należy poradzić się lekarza.

Ten lek zawiera także aspartam - źródło fenyloalaniny. Może on wywierać szkodliwe działanie u osób z fenyloketonurią.

Ten lek zawiera czerwień koszenilową, barwnik, który może powodować reakcje alergiczne.

3. Jak stosować lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta, lub według zaleceń lekarza albo farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zalecana dawka

Dorośli i dzieci powyżej 6 lat: ssać 1 pastylkę 3 razy na dobę w celu złagodzenia bólu.

Nie należy stosować więcej niż 3 pastylki na dobę.

Pastylek zawierających benzydaminę chlorowodorek nie należy stosować dłużej niż 7 dni.

Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy zwrócić się do lekarza.

Dzieci od 6 do 11 lat: ten lek należy podawać pod nadzorem osoby dorosłej.

Podanie dogardłowe.

Powoli ssać 1 pastylkę do jej rozpuszczenia w jamie ustnej. Pastylki nie należy połykać. Pastylki nie należy rozgryzać.

| czcionka | interlinia | gramatura papieru | wersja | data |
|---------------|------------|-----------------------|---|------------|
| ≥8 pkt didota | ≥ 3 mm | ≥ 40 g/m ² | v10_Benevox-control_smak pomar-miod_leaflet | 2017_04_21 |

Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

W przypadku przyjęcia zbyt wielu pastylek należy niezwłocznie skontaktować się z farmaceutą, lekarzem lub najbliższym szpitalnym oddziałem pomocy doraźnej. Zawsze należy zabrać ze sobą opakowanie leku, niezależnie od tego, czy zostały w nim jakieś pastylki. Bardzo rzadko zgłaszano u dzieci objawy przedawkowania w postaci pobudzenia, drgawek, pocenia, ataksji, drżenia i wymiotów po doustnym podaniu benzydamin w dawce około 100 razy wyższej niż zawarta w pastylce. W przypadku dalszych pytań dotyczących stosowania tego leku, należy zapytać lekarza lub farmaceutę.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Działania niepożądane, które mogą wystąpić:

Bardzo często: mogą dotyczyć więcej niż 1 na 10 osób

Często: mogą dotyczyć mniej niż 1 na 10 osób

Niezbyt często: mogą dotyczyć mniej niż 1 na 100 osób

Rzadko: mogą dotyczyć mniej niż 1 na 1000 osób

Bardzo rzadko: mogą dotyczyć mniej niż 10 000 osób

Częstość nieznana: nie może być określona na podstawie dostępnych danych

Niezbyt często:

- odczynny fototoksyczny (powodujące wysypkę i poparzenia słoneczne).

Rzadko:

- pieczenie lub suchość w jamie ustnej. Jeśli tak się zdarzy, można wypić szklankę wody dla osłabienia tego uczucia.

Bardzo rzadko:

- nagły obrzęk w jamie ustnej/gardle i błonach śluzowych (obrzęk naczynioruchowy (trudności w oddychaniu lub przełykaniu, wysypka, świąd, pokrzywka lub obrzęk twarzy, rąk i stóp, oczu, warg i (lub) języka, zawroty głowy)),
- trudności w oddychaniu (skurcz krtani lub oskrzeli).

Częstość nieznana:

- ciężkie reakcje alergiczne (reakcje anafilaktyczne),
- reakcje alergiczne, wysypka lub świąd, zwłaszcza, jeśli dotyczy całego ciała (reakcje nadwrażliwości),
- miejscowa utrata wrażliwości błony śluzowej jamy ustnej (niedoczulica).

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeżeli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa

Tel: + 48 22 49 21 301, Fax: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i blistrze po oznaczeniu EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy

Substancją czynną leku jest benzydaminę chlorowodorek. Jedna pastylka twarda zawiera 3 mg benzydaminę chlorowodoru (co odpowiada 2,68 mg benzydaminę).

Pozostałe składniki leku to: izomalt (E 953), kwas cytrynowy jednowodny, aspartam (E 951), żółcień chinolinowa (E 104), aromat miodowy, aromat pomarańczowy, olejek eteryczny miętowy, czerwień koszenilowa (E 124).

Jak wygląda lek Benevox Control smak pomarańczowo-miodowy i co zawiera opakowanie

Lek Benevox Control smak pomarańczowo - miodowy ma postać okrągłych pastylek twardych pomarańczowej barwy, o średnicy 19 mm i smaku pomarańczowo – miodowym.

Pastylki twarde pakowane są w blistry z folii PVC/PVDC/Aluminium. Opakowanie zawiera 8, 12 lub 24 pastylki twarde.

Podmiot odpowiedzialny:

US Pharmacia Sp. z o.o.,

ul. Ziębicka 40,

50-507 Wrocław



Wytwórca:

LOZY'S PHARMACEUTICALS S.L., Campus Empresarial s/n 31795- Lekaroz Navarra, Hiszpania

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do:

USP Zdrowie Sp. z o.o., ul. Poleczki 35, 02-822 Warszawa, tel.+48 (22) 543 60 00

Ten produkt leczniczy został dopuszczony do obrotu w państwach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego (EOG) pod następującymi nazwami:

Hiszpania: Benevox 3mg pastillas para chupar sabor naranja - miel

Polska: BENEVOX Control smak pomarańczowo-miodowy

Data ostatniej aktualizacji ulotki: