

Prospect: Informații pentru pacient**Septofar Mentă 0,6 mg/1,2 mg pastile**

amilmetacrezol/alcool 2,4-diclorobenzilic

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

Luați 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 recitați.
- 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 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 Septofar Mentă și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Septofar Mentă
3. Cum să luați Septofar Mentă
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Septofar Mentă
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Septofar Mentă și pentru ce se utilizează

Septofar Mentă conține amilmetacrezol și alcool 2,4-diclorobenzilic. Ambele substanțe active sunt antiseptice cu activitate slab-moderată.

Septofar Mentă este utilizat pentru ameliorarea simptomelor de durere în gât. Dizolvarea pastilei în gură permite substanțelor active să acționeze în zona în care există disconfort și, de asemenea, ajută la lubrificarea și calmarea zonei dureroase. Acest lucru contribuie la ameliorarea durerii și a disconfortului de la nivelul gurii și gâtului.

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

Acest medicament este indicat pentru adulți, adolescenți și copii (cu vârstă peste 6 ani).

Acest medicament nu trebuie administrat la copii cu vârstă sub 6 ani.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Septofar Mentă**Nu luați Septofar Mentă**

- dacă sunteți alergic la amilmetacrezol, alcool 2,4-diclorobenzilic sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6)
- acest medicament nu trebuie administrat la copii cu vârstă sub 6 ani.

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte să luați Septofar Mentă.

Acet medicament este indicat pentru tratament pe termen scurt (în timpul utilizării prelungite, echilibrul microflorei normale din cavitatea bucală poate fi afectat și există riscul proliferării excesive a microflorei patogene).

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă simptomele bolii persistă mai mult de 3 zile, dacă acestea se agravează sau dacă apar febra sau alte simptome în afară de durerile în gât (de exemplu, dificultăți la respirație, umflarea gâtului, dificultate la înghițire, senzație de rău sau stare generală de rău).

Copii

Septofar Mentă nu trebuie utilizat la copii cu vârstă sub 6 ani.

Septofar Mentă împreună cu alte medicamente

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

Nu se cunosc interacțiuni semnificative din punct de vedere clinic.

Sarcina și alăptarea

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

Siguranța utilizării Septofar Mentă în timpul sarcinii sau în timpul perioadei de alăptare nu a fost stabilită.

Prin urmare, utilizarea Septofar Mentă nu este recomandată în timpul sarcinii sau alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Septofar Mentă nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacitatei de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Septofar Mentă conține maltitol și isomalt

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

Poate avea efect laxativ ușor.

Conținutul caloric este de 2,3 kcal/g maltitol sau isomalt.

Septofar Mentă conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Septofar Mentă

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

Acest medicament este indicat pentru adulți, adolescenți și copii cu vârstă peste 6 ani.

Nu depășiți doza recomandată.

Dozele recomandate:

Adulți: 1 pastilă la fiecare 2-3 ore. Doza maximă este 8 pastile în 24 ore.

Adolescenți și copii cu vârstă peste 6 ani: 1 pastilă la fiecare 2-3 ore. Doza maximă este 4 pastile în 24 ore.

Copii cu vârsta sub 6 ani: Septofar Mentă nu trebuie administrat la copii cu vârsta sub 6 ani.

Vârstnici: Nu este necesară ajustarea dozei.

Septofar Mentă trebuie dizolvat lent în gură. Septofar Mentă nu trebuie înghițit, mestecat sau sfărâmat.

Nu administrați pastilele exact înainte de sau în timpul mesei. Nu mâncăți și nu beți timp de cel puțin 20 de minute după administrarea acestui medicament.

Acest medicament este indicat pentru tratament pe termen scurt. Trebuie să vă adresați medicului dacă simptomele persistă mai mult de 3 zile sau dacă apar febra sau alte simptome în afară de durerile în gât (vezi pct. 2).

Dacă luați mai mult Septofar Mentă decât trebuie

Dacă luați mai multe pastile de Septofar Mentă decât trebuie sau dacă un copil ia accidental medicamentul, adresați-vă medicului.

Supradozajul poate cauza probleme la nivelul tractului gastro-intestinal.

Dacă uitați să luați Septofar Mentă

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați următoarea doză la ora la care era stabilită.

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.

Dacă observați apariția oricărei reacții de hipersensibilitate la acest medicament, încetați să luați acest medicament și adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Dacă oricare din reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane)

- reacții de hipersensibilitate, inclusiv erupții trecătoare pe piele, senzație de arsură, mâncărime și umflarea limbii sau a gâtului.

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile):

- urticarie, angioedem,
- dificultate la respirație,
- durere la nivelul limbii (glosodinie) și tulburări gastro-intestinale, cum sunt indigestia și greața.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la:

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 Septofar Mentă

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

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 Septofar Mentă

- Substanțele active sunt amilmetacrezol 0,6 mg și alcool 2,4-diclorobenzilic 1,2 mg.
- Celealte componente sunt: ulei esențial de mentă, ulei esențial de anason, levomentol, colorant indigo carmin (E132), galben de chinolină (E104), zaharină sodică (E954), acid tartric (E334), isomalt (E953) și maltitol (E965).

Cum arată Septofar Mentă și conținutul ambalajului

Septofar Mentă sunt pastile de culoare verde, biconvexe, rotunde, cu aromă de mentă, cu diametrul de 19 mm.

Cutie cu blistere din PVC-PVDC/Al.

Fiecare ambalaj conține 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 30, 36, 40, 48 pastile.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață:

Dr. Max Pharma s.r.o.

Na Florenci 2116/15

Nové Město, 110 00 Praga 1

Republika Cehă

Fabricantul:

Lozy's Pharmaceuticals S.L.

Campus Empresarial

Lekaroz – Navarra 31795

Spania

Klosterfrau Berlin GmbH

Motzener Strasse 41

12277 Berlin

Germania

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Republika Cehă	Orasept menthol
Polonia	Septofar Mięta
Republika Slovacă	Orasept mentol
România	Septofar Mentă 0,6 mg/1,2 mg pastile

Acest prospect a fost revizuit în Iunie 2023.