

Prospect: Informații pentru utilizator**Neo-Angin, pastile**

Alcool 2,4 diclorobenzilic/amilmetacrezol/levomentol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați 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 4-5 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 Neo-Angin și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Neo-Angin
3. Cum să utilizați Neo-Angin
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Neo-Angin
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Neo-Angin și pentru ce se utilizează

Neo-angin este indicat ca tratament adjuvant în infecții ale cavității bucale și gâtului.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Neo-Angin**Nu utilizați Neo-Angin:**

- dacă sunteți alergic la alcool 2,4 diclorobenzilic, amilmetacrezol, levomentol sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- la copii cu vârsta sub 6 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Neo-Angin, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă simptomatologia persistă mai mult de 4-5 zile, se recomandă reevaluarea diagnosticului și a tratamentului.

Neo-Angin 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 cu alte medicamente.

Neo-Angin împreună cu alimente și băuturi

Neo-Angin se administrează independent de orele de masă.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Datorită informațiilor insuficiente, nu pot fi eliminate total riscurile asupra fătului. De aceea, prescrierea medicamentului la gravide și în timpul alăptării trebuie făcută cu precauție.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Neo-Angin nu afectează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Neo-angin conține zahăr și glucoză. 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.

O pastilă Neo-angin conține 1,14 g glucoză și 1,42 g zahăr (echivalent cu aproximativ 0,22 unități carbohidrat). Acest fapt trebuie luat în considerare în cazul pacienților cu diabet zaharat. Neo-Angin poate afecta dinții (cauzând carii).

Neo-Angin conține roșu coșenilă A (E 124) care poate provoca reacții alergice.

3. Cum să utilizați Neo-Angin

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.

Adulți și copii cu vârsta peste 6 ani: dacă medicul nu vă recomandă altfel, doza recomandată este de o pastilă Neo-Angin la 2-3 ore. Doza maximă este de 6 pastile pe zi.

Medicamentul trebuie administrat pe cale bucofaringiană. Pastila trebuie lăsată să se dizolve încet în cavitatea bucală.

Fără recomandarea medicului, Neo-Angin nu trebuie administrat mai mult de 4-5 zile.

Dacă utilizați mai mult Neo-Angin decât trebuie

Nu s-au semnalat cazuri de supradozaj la om.

Dacă uitați să utilizați Neo-Angin

Dacă ați uitat să luați Neo-angin sau ați luat mai puțin, continuați direct cu următoarea doză. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

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.

După utilizarea Neo-Angin au fost observate următoarele reacții adverse:

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 persoane): iritații ale mucoasei bucale și gastrice.

Teoretic, pot să apară, de asemenea, reacții alergice.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Neo-Angin

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Neo-Angin după data de expirare înscrisă pe cutie și blister, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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 Neo-Angin

- Substanțele active sunt alcool 2,4 diclorobenzilic, amilmetacrezol și levomentol. Fiecare pastilă conține alcool 2,4 diclorobenzilic 1,2 mg, amilmetacrezol 0,6 mg și levomentol 5,9 mg.
- Celelalte componente sunt: ulei de anason, ulei de mentă, zahăr, glucoză sirop, roșu coșenilă A (E 124), acid tartric.

Cum arată Neo-Angin și conținutul ambalajului

Pastile rotunde, de culoare roșie, ușor biconvexe și ușor transparente.

Mărimea ambalajului

Cutie cu 2 blistere din PVC-PVDC/A1 a câte 12 pastile

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

DIVAPHARMA GmbH
Motzener Strasse 41, D-12277, Berlin, Germania

Acest prospect a fost revizuit în septembrie 2016.