

## TANTUM VERDE, TANTUM VERDE SPRAY FORTE, TANTUM VERDE MINT

**S:** Benzylamini hydrochloridum 1,5 mg/ml v kloktadle, 3 mg/ml ve spreji, 3 mg v pastilce.

**I:** Symptomatická léčba zánětlivých projevů v ústní dutině a hltanu (gingivitida, stomatitida, faryngitida, afty), podpůrná léčba po chirurgických a stomatologických zákrocích v orofaryngeální oblasti.

**KI:** Hypersenzitivita na účinnou látku nebo pomocné látky. Laktace.

**ZU:** Dojde-li ke vzniku přecitlivělosti, je nutné léčbu přerušit. Pacientům s bronchiálním astmatem je třeba věnovat zvýšenou pozornost. Tantum Verde Mint obsahuje aspartam.

**NÚ:** Méně často fotosenzitivita. Velmi vzácně pocit pálení nebo snížená citlivost v ústech. Výjimečně nevolnost a nauzea.

**TL:** Kloktadlo, Spray forte: V těhotenství pouze po zvážení rizika pro plod, při kojení by neměl být používán.

Pastilky: Přípravek by neměl být užíván v době těhotenství a kojení.

**D:** Kloktadlo: Dospělí a děti od 6 let: kloktat nebo vyplachovat ústa až 6x denně, po dobu 30 sekund v množství 10-15 ml. Děti od 4 let vytírat ústa tamponem s neředěným roztokem. Spray forte: Dospělí: 2-4 dávky 2-6x denně. Přípravek v této koncentraci není určen k aplikaci dětem. Pastilky: Dospělí a děti od 6 let: až 3x denně 1 pastilka.

**DRR:** Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Palachovo náměstí 799/5, 625 00 Brno, Česká republika

**Reg.č.:** Kloktadlo 69/358/98-C, Spray forte 69/294/02-C, Pastilky: Reg.č.: 69/147/99-C

**Uchovávání:** Kloktadlo, Spray Forte: Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Pastilky: Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

**Datum poslední revize textu SPC:** Kloktadlo: 6.8.2021, Spray forte: 26.8.2021, Pastilky: 4.10.2022

Přípravky nejsou vázány na lékařský předpis a nejsou hrazeny ZP.

Seznamte se se Souhrnem údajů o přípravku (SPC).

## Levopront

**S:** Levodropropizinum 60 mg v 1 tabletě, 60 mg v 1 ml roztoku (kapek), 6 mg v 1 ml sirupu

**I:** Bronchopulmonální afekce doprovázené dráždivým suchým kašlem.

**KI:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo pomocné látky. Pacienti s bronchiální hypersekrecí nebo sníženou mukociliární funkcí. Výrazné snížení funkce jater.

**ZU:** Používat pouze po důkladném zvážení rizika u pacientů s těžkou insuficiencí ledvin. Sirup obsahuje sacharózu, propylenglykol., tablety laktózu.

**NÚ:** Velmi vzácně alergické reakce, točení hlavy, somnolence, palpitace, nauzea, malátnost.

**IT:** Používat s opatrností při podávání benzodiazepinů.

**TL:** Během těhotenství a kojení kontraindikován.

**D:** Kapky, Sirup: Dospělí a děti od 12 let 1 ml (20 kapek) roztoku nebo 10 ml sirupu až 3x denně. Děti 2-12 let 1 mg levodropropizinu/kg až 3x denně Tablety: Dospělí a dospívající starší 12 let: 1tableta až 3x denně s intervalem mezi dávkami alespoň 6 hodin.

**DRR:** Dompé farmaceutici S.p.A., Via San Martino 12, 20122, Milán Itálie

**Reg.č.:** Tablety 36/586/16-C, kapky 36/555/99-C, sirup 36/556/99-C

**Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky uchovávání

**Datum poslední revize textu SPC:** Tablety: 7.9.2023, Kapky: 22.11.2022, Sirup: 8.4.2021

Přípravky nejsou vázány na lékařský předpis a nejsou hrazeny zdravotními pojišťovnami.

Seznamte se prosím se Souhrnem údajů o přípravku (SPC).

## ERDOMED

**S:** Erdosteinum 225 mg v 1 sáčku granulí pro přípravu perorální suspenze.

**I:** K léčbě dospělých a dospívajících ve věku od 12 let. Akutní a chronické onemocnění horních a dolních cest dýchacích (bronchitidy, rinitidy, sinusitidy, laryngofaryngitidy, exacerbace chronické bronchitidy, CHOPN, hypersekreční astma bronchiale, bronchiektázie). Stablní chronická bronchitida i u kuřáků, prevence rekurentních infekčních epizod. K adjuvantní léčbě s antibiotiky v případech exacerbace s bakteriální infekcí, prevence respiračních komplikací po chirurgickém zákroku.

**KI:** Přecitlivělost na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku a na látky obsahující volné SH skupiny. Jaterní poruchy a renální insuficience (Clkr <25 ml/min), homocysteinurie.

**ZU:** Současné podávání přípravku s antitusiky nemá racionální opodstatnění a může způsobit akumulaci sekretů v bronchiálním stromu se zvýšením rizika superinfekce či bronchospasmu. Obsahuje sacharózu. Bez porady s lékařem přípravek užívat nejdéle 7 dní.

**NÚ:** Méně často bolest hlavy, nevolnost, zvracení, bolest v nadbřišku, pruritus, kopřivka.

**IT:** Erdostein potencuje účinek některých antibiotik (např. amoxicilinu, klarithromycinu). Byl prokázán synergický účinek s budesonidem a salbutamolem.

**TL:** Přípravek nemá být v těhotenství a při kojení užíván.

**D:** Dospělí 2 - 3x denně 1 sáček. Dospívající nad 12 let (30 kg) 2x denně 1 sáček.

**DRR:** Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Palachovo náměstí 799/5, 625 00 Brno, Česká republika

**Reg.č.:** 52/047/96-C

**Uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**Datum poslední revize textu SPC:** 5.11.2020

Přípravek není vázán na lékařský předpis a není hrazen zdravotními pojišťovnami. Seznamte se prosím se Souhrnem údajů o přípravku (SPC).