

TANTUM VERDE, TANTUM VERDE SPRAY, TANTUM VERDE MINT

S: Benzydamin hydrochloridum 1,5 mg (Spray, kloktadlo) v 1 ml roztoku. Benzydamin hydrochloridum 3 mg v 1 pastilce (Pastilky)

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 Lemon a Mint obsahují aspartam.

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

TL: Spray, kloktadlo: 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: Spray: Děti od 6 do 12 let: 1-3 dávky 2-6x denně. Dospělí a děti od 12 let: 4-8 dávek 2-6x denně. 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. 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.: Spray 69/293/02-C, Kloktadlo 69/358/98-C, Pastilky: Reg.č.: 69/147/99-C

Uchovávání: Spray, Kloktadlo: 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: Spray: 26.8.2021, Kloktadlo: 6.8.2021, 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, rhinitidy, sinusitidy, laryngofaryngitidy, exacerbace chronické bronchitidy, CHOPN, hypersekreční astma bronchiale, bronchiektazie). Stabilní 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 (Cl_{kr} <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 nadbříšku, pruritus, kopřivka.

IT: Erdosteinein 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).