

Листовка: информация за потребителя

Октеангин®

2,6 mg таблетки за смучене
октенидин дихидрохлорид

Octeangin®

2,6 mg lozenges
octenidine dihydrochloride

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 4 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Октеангин® таблетки за смучене и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Октеангин® таблетки за смучене
3. Как да използвате Октеангин® таблетки за смучене
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Октеангин® таблетки за смучене
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Октеангин® таблетки за смучене и за какво се използва
Октеангин® таблетки за смучене съдържа активното вещество октенидин дихидрохлорид. Това е антисептично средство, което е ефективно срещу патогени, като разрушава клетъчната им функция.

Октеангин® таблетки за смучене се използва за краткосрочно допълнително лечение при възпаление на лигавицата на устата и гърлото с типични симптоми като болка, зачервяване и подуване.

Октеангин® таблетки за смучене е показан при възрастни и юноши на възраст 12 години и по-големи.

Ако след 4 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Октеангин® таблетки за смучене
Не използвайте Октеангин® таблетки за смучене

- ако сте алергични към октенидин дихидрохлорид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Октеангин® таблетки за смучене.

Само за краткосрочна употреба.

Не използвайте този лекарствен продукт повече от 4 дни.

Деца

Безопасността и ефективността на Октеангин® таблетки за смучене при деца от 0 до 11 години не са установени.

Други лекарства и Октеангин® таблетки за смучене

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Не са провеждани проучвания за взаимодействията.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Бременност

Бременните жени трябва да се консултират с лекар, преди да използват Октеангин® таблетки за смучене.

Кърмене

Има недостатъчна информация за екскрецията на октенидин хидрохлорид в кърмата. Не може да се изключи напълно риск за кърмачето. Затова Октеангин® таблетки за смучене не трябва да се прилага в периода на кърмене.

Фертилитет

Не са провеждани проучвания

Шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини.

Октеангин® таблетки за смучене съдържа изомалт (E 953).

Една таблетка за смучене съдържа 2,57 g от заместителя на захарта изомалт, което съответства на приблизително 6 kcal (26 kJ). Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет. Изомалт може да има слабо изразено слабително действие. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да

приемете този лекарствен продукт.

3. Как да използвате Октеангин® таблетки за смучене

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Препоръчителната доза е:

Ако не е предписано друго, възрастни и юноши на възраст 12 години и по-големи трябва да оставят една таблетка за смучене да се разтвори бавно в устата на всеки 2-3 часа. Максималната дневна доза е 6 таблетки за смучене.

Път на въвеждане:

Оставяйте таблетките за смучене да са разтворят бавно в устата (оромукозно приложение).

Октеангин® таблетки за смучене не трябва да се използва повече от 4 дни без препоръка от лекар.

Нежеланите реакции могат да се намалат, като се използва най-ниската ефективна доза за възможно най-краткото време, необходимо за контрол на симптомите.

Ако сте използвали повече от необходимата доза Октеангин® таблетки за смучене

В малко вероятния случай на предозиране описаните нежелани реакции може да възникнат с по-голяма интензивност. В този случай, моля, консултирайте се с Вашия лекар за симптоматично лечение.

Ако сте пропуснали да използвате Октеангин® таблетки за смучене

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка за смучене.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата):

Дразнене на лигавицата на устата и стомаха, като дисгеузия (нарушение във вкусовите усещания), сухота в устата, диспепсия (нарушено храносмилане), гадене и коремна болка. Алергични реакции.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата:

ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София, Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Октеангин® таблетки за смучене

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху опаковката и блистера след "Годен до:". Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Съхранявайте блистера в картонената опаковка, за да се предпази от светлина. Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия на съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Октеангин® таблетки за смучене

- Активното вещество е октенидин дихидрохлорид. Една таблетка за смучене съдържа 2,6 mg октенидин дихидрохлорид.
- Другите помощни вещества са изомалт (E 953), винена киселина, овкусител за маскиране на горчив вкус (съдържащ пропиленгликол, екстракт от каф е и 4-(2,2,3-триметилциклопентил)бутанова киселина), масло от звездовиден ананас, ментово масло и сукуралоза (E 955).

Как изглежда Октеангин® таблетки за смучене и какво съдържа опаковката

Таблетките за смучене са с цвят на слонова кост, кръгли и леко прозрачни. Октеангин® таблетки за смучене се предлага в картонени кутии, съдържащи 12, 16, 20 или 24 таблетки за смучене, които са опаковани в блистери от PVC/PVDC и алуминиево фолио. Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба:

M.C.M. Klosterfrau Vertriebsgesellschaft mbH
Gereonsmühlengasse 1-11, 50670 Cologne, Германия

Производител:

Klosterfrau Berlin GmbH
Motzener Str. 41, 12277 Berlin, Германия

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите членки на ЕИП под следните имена:

България:	Октеангин 2,6 mg таблетки за смучене
Германия, Люксембург:	Laryngomedin Octenidin Antisept
Австрия:	Octeangin antisept 2,6 mg Pastillen
Полша, Унгария:	Octeangin
Румъния:	Octeangin 2,6 mg pastile
Чешка република, Словакия:	Octenidine Klosterfrau

Дата на последно преразглеждане на листовката

Октомври/2020