

**Benzydamine neo-angin smak miodowo-pomarańczowy, 3 mg, pastylki twarde.** Każda pastylka twarda zawiera 3 mg benzydaminę chlorowodorku (co odpowiada 2,68 mg benzydaminę). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: Każda pastylka twarda zawiera 2 463,514 mg izomaltu (E 953) oraz 3,409 mg aspartamu (E 951). **Wskazania do stosowania:** Benzydamine neo-angin smak miodowo-pomarańczowy wskazany jest w objawowym miejscowym leczeniu ostrego bólu gardła z towarzyszącymi typowymi objawami stanu zapalnego, takimi jak ból, zaczerwienienie lub obrzęk w jamie ustnej i gardle. Benzydamine neo-angin smak miodowo-pomarańczowy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. **Dawkowanie:** Dorośli i młodzież: 1 pastylka 3 razy na dobę. Dzieci w wieku od 6 do 11 lat: 1 pastylka 3 razy na dobę, lek powinien być stosowany pod kontrolą osoby dorosłej. Ze względu na postać farmaceutyczną, Benzydamine neo-angin smak miodowo-pomarańczowy nie powinno się podawać dzieciom w wieku poniżej 6 lat. W przypadku leczenia Benzydamine neo-angin smak miodowo-pomarańczowy, dzieci muszą umieć ssać pastylkę w sposób kontrolowany. Leczenie nie może przekraczać 7 dni. **Sposób podawania:** Podanie na błonę śluzową jamy ustnej. Pastylkę należy rozpuszczać powoli w jamie ustnej. Pastylki nie należy połykać ani rozgryzać. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Długotrwałe stosowanie pastylek twardych rzadko może spowodować nadwrażliwość na substancję czynną lub substancje pomocnicze. W przypadku wystąpienia nadwrażliwości, należy przerwać leczenie. Stosowanie benzydaminę nie jest zalecane u pacjentów z nadwrażliwością na salicylany (np. kwas acetylosalicylowy i salicylowy) lub na inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ). Benzydaminę należy ostrożnie stosować u pacjentów z astmą oskrzelową w wywiadzie, gdyż istnieje niebezpieczeństwo wystąpienia skurczu oskrzeli. U niewielkiej grupy pacjentów może wystąpić owrzodzenie jamy ustnej i (lub) gardła spowodowane poważnymi procesami chorobowymi. Jeśli objawy nasiliły się, w ciągu 3 dni nie nastąpi poprawa, jeśli pacjent odczuwa szczególnie silny ból, wystąpi gorączka lub inne objawy, stan kliniczny pacjenta musi ocenić lekarz. Produkt zawiera izomalt (E 953). Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy. Zawiera bardzo małe dawki aspartamu (E 951), który jest źródłem fenyloalaniny. Może on być szkodliwy dla pacjentów z fenylketonurią. **Działania niepożądane:** Działania niepożądane wymieniono zgodnie z klasyfikacją układów i narządów oraz częstością występowania. Częstość występowania działań niepożądanych zdefiniowano następująco: Bardzo często ( $\geq 1/10$ ), Często ( $\geq 1/100$  do  $<1/10$ ), Niezbyt często ( $\geq 1/1\ 000$  do  $<1/100$ ), Rzadko ( $\geq 1/10\ 000$  do  $<1/1\ 000$ ), Bardzo rzadko ( $<1/10\ 000$ ), Nieznana: częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych. Zaburzenia układu immunologicznego - nieznana: reakcje anafilaktyczne, reakcje nadwrażliwości; zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia - bardzo rzadko: skurcz krtani lub skurcz oskrzeli; zaburzenia żołądka i jelit - rzadko: pieczenie w jamie ustnej, suchość w jamie ustnej, nieznana: niedoczulica jamy ustnej; zaburzenia skóry i tkanki podskórnej - niezbyt często: nadwrażliwość na światło, bardzo rzadko: obrzęk naczynioruchowy. **Podmiot odpowiedzialny:** M.C.M. Klosterfrau Healthcare Sp. z o.o., Hrubieszowska 2, 01-209 Warszawa. **Pozwolenie nr wydane przez Prezesa URPLW MiPB:** 28349 **Kategoria dostępności:** OTC- lek wydawany bez przepisu lekarza. Opracowano na podstawie Charakterystyki Produktu Leczniczego z datą 1.12.2024 r.

**Benzydamine neo-angin smak cytrynowy, 3 mg, pastylki twarde.** Każda pastylka twarda zawiera 3 mg benzydaminę chlorowodorku (co odpowiada 2,68 mg benzydaminę). Substancje pomocnicze o znanym działaniu: każda pastylka twarda zawiera 2 457,31 mg izomaltu (E 953) oraz 3,409 mg aspartamu (E 951). **Wskazania do stosowania:** Benzydamine neo-angin smak cytrynowy wskazany jest w objawowym miejscowym leczeniu ostrego bólu gardła z towarzyszącymi typowymi objawami stanu zapalnego, takimi jak ból, zaczerwienienie lub obrzęk w jamie ustnej i gardle. Benzydamine

neo-angin smak cytrynowy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. **Dawkowanie:** Dorośli i młodzież: 1 pastylka 3 razy na dobę. Dzieci w wieku od 6 do 11 lat: 1 pastylka 3 razy na dobę, lek powinien być stosowany pod kontrolą osoby dorosłej. Ze względu na postać farmaceutyczną, Benzydamine neo-angin smak cytrynowy nie powinno się podawać dzieciom w wieku poniżej 6 lat. W przypadku leczenia Benzydamine neo-angin smak cytrynowy, dzieci muszą umieć ssać pastylkę w sposób kontrolowany. Leczenie nie może przekraczać 7 dni. **Sposób podawania:** Podanie na błonę śluzową jamy ustnej. Pastylkę należy rozpuszczać powoli w jamie ustnej. Pastylki nie należy połykać ani rozgryzać. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. **Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:** Długotrwałe stosowanie pastylek twardych rzadko może spowodować nadwrażliwość na substancję czynną lub substancje pomocnicze. W przypadku wystąpienia nadwrażliwości, należy przerwać leczenie. Stosowanie benzydamin nie jest zalecane u pacjentów z nadwrażliwością na salicylany (np. kwas acetylosalicylowy i salicylowy) lub na inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ). Benzydaminę należy ostrożnie stosować u pacjentów z astmą oskrzelową w wywiadzie, gdyż istnieje niebezpieczeństwo wystąpienia skurczu oskrzeli. U niewielkiej grupy pacjentów może wystąpić owrzodzenie jamy ustnej i (lub) gardła spowodowane poważnymi procesami chorobowymi. Jeśli objawy nasiliły się, w ciągu 3 dni nie nastąpi poprawa, jeśli pacjent odczuwa szczególnie silny ból, wystąpi gorączka lub inne objawy, stan kliniczny pacjenta musi ocenić lekarz. Produkt zawiera izomalt (E 953). Lek nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy. Zawiera bardzo małe dawki aspartamu (E 951), który jest źródłem fenyloalaniny. Może on być szkodliwy dla pacjentów z fenyloketonurią. **Działania niepożądane:** Działania niepożądane wymieniono zgodnie z klasyfikacją układów i narządów oraz częstością występowania. Częstość występowania działań niepożądanych zdefiniowano następująco: Bardzo często ( $\geq 1/10$ ), Często ( $\geq 1/100$  do  $<1/10$ ), Niezbyt często ( $\geq 1/1\ 000$  do  $<1/100$ ), Rzadko ( $\geq 1/10\ 000$  do  $<1/1\ 000$ ), Bardzo rzadko ( $<1/10\ 000$ ), Nieznana: częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych. Zaburzenia układu immunologicznego - nieznana: reakcje anafilaktyczne, reakcje nadwrażliwości; zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia - bardzo rzadko: skurcz krtani lub skurcz oskrzeli; zaburzenia żołądka i jelit - rzadko: pieczenie w jamie ustnej, suchość w jamie ustnej, nieznana: niedoczulica jamy ustnej; zaburzenia skóry i tkanki podskórnej - niezbyt często: nadwrażliwość na światło, bardzo rzadko: obrzęk naczyń ruchomych. **Podmiot odpowiedzialny:** M.C.M. Klosterfrau Healthcare Sp. z o.o., Hrubieszowska 2, 01-209 Warszawa. **Pozwolenie nr wydane przez Prezesa URPLW MiPB:** 28348 **Kategoria dostępności:** OTC - lek wydawany bez przepisu lekarza.