

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

DEKVADOL cu aromă de lămâie 0,25 mg/0,03 mg comprimate de supt *Clorură de dequaliniu/Clorhidrat de cincocaină (clorhidrat de dibucaină)*

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece el 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 pot fi și reacții adverse care nu sunt menționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 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 DEKVADOL și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați DEKVADOL
3. Cum să utilizați DEKVADOL
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează DEKVADOL
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este DEKVADOL și pentru ce se utilizează

DEKVADOL este un medicament antiseptic și aparține grupului de medicamente pentru zona orofaringiană.

DEKVADOL conține două substanțe active: clorura de dequaliniu și clorhidratul de cincocaină (clorhidrat de dibucaină).

Clorura de dequaliniu distruge bacteriile și ciupercile, care provoacă infecții ale gâtului și gurii. Clorhidratul de cincocaină calmează durerii de la nivelul gurii și gâtului inflammat.

DEKVADOL nu provoacă formarea de carii dentare.

DEKVADOL se utilizează pentru tratamentul local al afecțiunilor inflamatorii acute ale cavității orale și faringiene (inflamația gingiilor, inflamația mucoasei bucale cu ulcerații sau afte, inflamația amigdalelor, laringelui sau faringelui).

DEKVADOL este, de asemenea, recomandat în caz de miros urât din gură (halenă).

DEKVADOL poate fi administrat pentru tratamentul infecțiilor mixte la nivelul cavității bucale și faringelui (la recomandarea medicului); ca adjuvant pentru tratamentul anginei; a infecției cu ciuperci (candidozei orofaringiene).

Se recomandă de utilizat după înlăturarea amigdalelor pe cale chirurgicală și după extracții dentare.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați DEKVADOL

Nu utilizați DEKVADOL:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6);
- dacă sunteți alergic la compușii cuaternari de amoniu (de exemplu, clorură de benzalconiu).

Atenționări și precauții

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

Deoarece medicamentul nu conține zahăr, acesta poate fi utilizat la pacienții cu diabet zaharat. A se utiliza cu prudență la pacienții cu nivel plasmatic scăzut de colinesterază.

DEKVADOL împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

În special, spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- inhibitori de colinesterază, de exemplu rivastigmină, donepezil (medicamente utilizate în demență).

Nu utilizați acest medicament nemijlocit înainte sau după ce v-ați spălat pe dinți, deoarece activitatea antibacteriană a dequaliniului scade la utilizarea concomitentă cu pasta de dinți.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

DEKVADOL în timpul sarcinii poate fi utilizat doar la recomandarea medicului, în cazul când el decide că beneficiul terapeutic pentru mamă depășește riscul posibil pentru făt.

DEKVADOL nu se recomandă de utilizat în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca acest medicament să posede efecte negative asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

DEKVADOL conține sorbitol (E 420)

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat ca aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a utiliza acest medicament.

3. Cum să utilizați DEKVADOL

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau exact 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 12 ani

Câte 1 comprimat de supt la fiecare 2 ore, după diminuarea simptomelor inflamatoare – câte 1 comprimat de supt la fiecare 4 ore.

Copii cu vârsta peste 4 ani

Câte 1 comprimat de supt la fiecare 3 ore, după diminuarea simptomelor inflamatoare – câte 1 comprimat de supt la fiecare 4 ore.

Doza zilnică maximă constituie 10-12 comprimate în faza acută și 6 comprimate după dispariția simptomelor inflamatoare.

Durata tratamentului este determinată individual de către medic.

Mod de administrare

Administrare orofaringiană.

Comprimatele se lasă să se dizolve lent în cavitatea bucală, fără a le mesteca.

Copii. Medicamentul în această formă farmaceutică nu se indică copiilor cu vârsta sub 4 ani.

Dacă după 5 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Dacă utilizați mai mult DEKVADOL decât trebuie

Dacă ați luat mai multe comprimate decât v-a fost recomandat, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă uitați să utilizați DEKVADOL

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Luați doza următoare la ora stabilită.

Dacă încetați să luați utilizați DEKVADOL

Dacă întrerupeți tratamentul prea devreme, este posibil ca infecția din organismul dumneavoastră să persiste.

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.

Reacții adverse mai puțin frecvente (afectează până la 1 din 100 utilizatori):

- reacții de hipersensibilitate, de exemplu erupții cutanate, mâncărime, senzația de arsură, iritare a mucoasei bucale și faringiene.

Reacții adverse rare (afectează până la 1 din 1000 utilizatori):

- în caz de abuz e posibilă ulcerarea și necroza mucoasei bucale și faringiene.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://www.amdm.gov.md> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează DEKVADOL

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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 DEKVADOL

- *Substanțele active* sunt clorura de dequaliniu și clorhidratul de cincocaină (clorhidratul de dibucaină).
1 comprimat de supt conține clorură de dequaliniu – 0,25 mg, clorhidrat de cincocaină (clorhidrat de dibucaină) – 0,03 mg.
- *Celelalte componente sunt:* sorbitol (E 420), talc, stearat de magneziu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, aromă alimentară ”Lămâie” (lichid).

Cum arată DEKVADOL și conținutul ambalajului

DEKVADOL se prezintă sub formă de comprimate de supt de culoare albă, plat-cilindrice, cu margini teșite și incizie diametrală pe o suprafață.

DEKVADOL este disponibil în cutii cu 3 sau 5 blistere din PVC/Al a câte 6 comprimate de supt.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.
04073, or. Kiev, str. Kopîlovskaja, 38.

Fabricantul

Uzina de vitamine din Kiev SA, Ucraina.
04073, or. Kiev, str. Kopîlovskaja, 38.

Acest prospect a fost aprobat în Februarie 2022.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>