

## **Prospect: Informații pentru consumator/pacient**

### **LOR&GO 1,5 mg/g spray bucofaringian**

Clorhidrat de benzidamină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe acest medicament, deoarece 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 includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este LOR&GO și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați LOR&GO
3. Cum să luați LOR&GO
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează LOR&GO
6. Informații suplimentare

#### **1 Ce este LOR&GO și pentru ce se utilizează**

Lor&Go conține clorhidrat de benzidamină în calitate de substanță activă. Substanța posedă efect antiinflamator și analgezic. Aplicată local, produce efect anestezic și dezinfectant.

Lor&Go se utilizează pentru tratamentul simptomelor (durere, hiperemie, edem, afte) asociate cu patologiile inflamatorii ale cavității bucale și faringelui; infecții bacteriene și virale; în inflamația mucoasei bucale după radioterapie, perioada postoperatorie după intervenții chirurgicale laringologice și stomatologice, precum și după intubație.

#### **2. Ce trebuie să știți înainte să luați LOR&GO**

##### **Nu luați Lor&Go**

- dacă sunteți alergic la clorhidrat de benzidamină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

##### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați LOR&GO, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului..

Medicamentele pentru uz topic pot provoca reacții alergice, în special dacă sunt utilizate timp îndelungat. În asemenea cazuri opriți administrarea de Lor&Go și consultați medicul.

##### **Lor&Go împreună cu alte medicamente**

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

Interacțiuni între Lor&Go și alte medicamente nu se cunosc.

##### **Sarcina și alăptarea**

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

Utilizați acest medicament cu precauție dacă sunteți însărcinată sau alăptați la sân.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nu există date care ar confirma că Lor&Go influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **Informații importante despre unii excipienți**

Acest medicament conține cantități mici de etanol (mai puțin de 100 mg per doză).

Datorită conținutului de p-hidroxibenzoat de metil produsul poate provoca reacții alergice (chiar întârziate).

### **3. Cum să luați Lor&Go**

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Pentru administrare orală.

Se va roti vârful aplicatorului în poziția orizontală.

Îndreptați orificiul spre focarul inflamator din cavitatea bucală și apăsați pistonul ferm.

Doza recomandată:

Copii cu vârsta sub 6 ani: o doză de medicament la fiecare 4 kg greutate corporală (fiecare doză conține 0,17 ml soluție), de la 2 până la 6 ori pe zi.

Indiferent de greutatea corporală, nu se vor administra mai mult de 4 doze la o priză.

Copii cu vârsta între 6 și 12 ani: 4 doze de medicament de 2-6 ori pe zi.

Copii cu vârsta peste 12 ani și adulți: 4-8 doze de medicament de 2-6 ori pe zi.

Nu se recomandă depășirea dozei recomandate.

Înainte de prima utilizare, pentru a dezamorsa pompa, pistonul trebuie apăsat de câteva ori, pentru a obține o pulverizare uniformă.

### **Dacă utilizați mai mult Lor&Go decât este recomandat**

Medicamentul practic nu manifestă efect sistemic după administrarea locală, astfel, riscul de supradozaj este minim.

### **Dacă uitați să luați Lor&Go**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

### **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, **Lor&Go** poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Efectele adverse apar foarte rar (la mai puțin 1 din 10000 pacienți care utilizează preparatul) sau cu o frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- reacție alergică (hipersensibilitate)
- reacție alergică gravă (șoc anafilactic), semne care pot include dificultăți de respirație, dureri

în piept sau senzație de apăsare în piept și/sau senzație de amețeală/leșin, mâncărime severă a pielii sau noduli formați pe piele, umflare a feței, buzelor, limbii și/sau gâtului și care pot pune viața în pericol.

- senzație de arsură a mucoasei bucale, gură uscată, greață și vărsături, disestezie, stupoare, amețeli și dureri de cap, erupții cutanate.

Simptomele locale sunt asociate cu acțiunea farmacodinamică a benzidaminei care, posedă și efect anestezic local.

Efectele secundare locale sunt de obicei tranzitorii, se diminuează spontan și rareori necesită tratament suplimentar.

Benzidamina utilizată local este slab absorbită în circulație, prin urmare reacțiile adverse sistemice apar foarte rar.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile 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: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

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

## **5. Cum se păstrează Lor&Go**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

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

A se utiliza timp de 12 luni după prima deschidere.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a rezidurilor 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 Lor&Go**

Substanța activă este clorhidrat de benzidamină. 100 g spray conțin clorhidrat de benzidamină 0,15 g;

Celelalte componente sunt: patent blue E131, galben de chinolină E104, aromă de mentă, glicerol, etanol 96%, zaharină, bicarbonat de sodiu, p-hidroxibenzoat de metil, polisorbit 20, apă purificată.

### **Cum arată LOR&GO și conținutul ambalajului**

**Lor&Go** se prezintă sub formă de soluție de culoare verde-intens, cu miros caracteristic de mentă.

Flacon de polietilenă, ce conține 30 g ± 2% produs medicamentos, prevăzut cu pompă dozatoare și aplicator bucal, plasat împreună cu prospectul pentru pacient în cutie de carton.

## **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

**Deținătorul certificatului de înregistrare**

PRZEDSIĘBIORSTWO PRODUKCJI FARMACEUTYCZNEJ HASCO-LEK S.A., Polonia  
Żmigrodzka str. 242E, 51-131 Wrocław

**Fabricantul**

PRZEDSIĘBIORSTWO PRODUKCJI FARMACEUTYCZNEJ HASCO-LEK S.A., Polonia  
Żmigrodzka str. 242E, 51-131 Wrocław

**Acest prospect a fost aprobat în Ianuarie 2021**

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