

01.07.2012
Кратка характеристика на лекарствения продукт

1. Търговско име на лекарствения продукт

Strepsils Honey and Lemon (Стрепсилс Мед и Лимон)

2. Качествен и количествен състав

Активни съставки:

Amylmetacresol BP 0.6MG

2,4 – Dichlorobenzyl alcohol HSE 1.2mg

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗЪНАТО	
БУЛДОЖИМЕ КЪМ разрешение за употреба № 16625/09.03.03	
629/19.11.2007	документ.

3. Лекарствена форма

Жълто - оцветена, овална таблетка.

4. Клинични особености

4.1 Терапевтични индикации

За облекчение на симптомите на инфекции на устната кухина и гърлото.

4.2. Дозировка и начин на приложение:

Възрастни и деца:

Една таблетка се смуче бавно през 2 – 3 часа.

При по-възрастни пациенти не е необходимо да се намалява дозата.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките.



4.4 Специално внимание и предпазни мерки при употреба.

Ако симптомите продължават повече от 5 дни при възрастни и повече от 3 дни при деца да се преоцени терапията.

Изискава се внимание при малки деца, тъй като биха могли да се задавят.

Всяка таблетка Стрепсилс Мед и Лимон съдържа: 1гр. глюкоза и 1,4гр. захароза. Неподходящ за диабетици и хора с вродена непоносимост към захароза и глюкозо/галактозен синдром.

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Не са известни лекарствени и други взаимодействия.

4.6 Бременност и кърмене

Безопасността на Стрепсилс по време на бременност и кърмене не е била установена, но не е доказано съществуването на заплаха по време на тези периоди. Да се приема само след преценка на лекар.

4.7 Ефект върху способността за шофиране и работа с машини

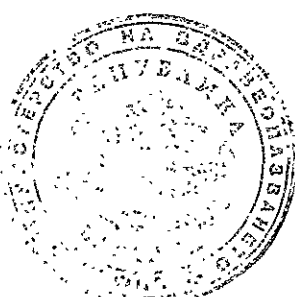
Не са установени странични ефекти.

4.8 Нежелани реакции

Понякога са възможни реакции на свръхчувствителност.

4.9 Предозиране

Предозирането би могло да причини само гастроинтестинален дискомфорт, който се третира симптоматично.



5. Фармакологични свойства

5.1 Фармакодинамични свойства

2,4 – дихлорбензил алкохол и амилметакрезол имат антисептични свойства.

5.2 Фармакокинетични свойства

Няма известни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма известни.

6. Фармацевтични данни

6.1 Помощи вещества

Tartaric acid	26.00 mg	Ph. Eur.
Terpeneless Lemon Oil	2.03 mg	BP
Peppermint Oil	0.62 mg	Ph. Eur.
Quinoline Yellow	0.0998 mg	Internal
Honey	100.90 mg	Internal
Liquid sucrose*	1441.00 mg	Internal
Liquid glucose*	976.20 mg	Ph. Eur.
Water (вода)	QS	

*До получаване на 2.6 гр. Пастила

6.2. Физико – химични несъвместимости

Няма

6.3 Срок на съхранение

36 месеца за блистери, опаковани в картонена кутия



6.4 Специални предупреждения за съхранение

Да се съхранява при температура до 25°

6.5 Произход и съдържание на опаковката

Картонена кутия с блистери от твърдо алуминево фолио PVC/PVDC, може да съдържа един или два блистера. Опаковката съдържа 24 таблетки.

6.6 Инструкция за употреба

Няма приложени

7. Име и адрес на притежателя на разрешението на употреба.

Boots Healthcare International
1 Thane Road West
Nottingham
NG2 3 AA
UK

8. Регистрационен номер

9500006/01.12.1995

9. Дата на регистрация / пререгистрация

12.12.1995

10. Дата на редакция на текста

Ноември 2001

