

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Mebocaína Anti-Inflam, 1,2 mg + 3 mg, comprimidos para chupar
(Álcool diclorobenzílico + Cloridrato de benzidamina)

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento pois contém informação importante para si.

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Se não se sentir melhor ou se piorar, tem de consultar um médico

Composição

Um comprimido para chupar contém:

Substâncias ativas

Álcool diclorobenzílico: 1,2 mg

Cloridrato de benzidamina: 3 mg

Excipientes

Citral, eucaliptol, mentol, estearato de magnésio, sílica coloidal anidra, aspartamo, povidona K 30, manitol e aroma de hortelã.

Forma Farmacêutica e apresentação

Comprimidos para chupar. Cada caixa contém 20 comprimidos para chupar.

Categoria e Atividade Farmacoterapêutica

Grupo farmacoterapêutico: 6.1.1 - Aparelho digestivo. Medicamentos que atuam na boca e orofaringe. De aplicação tópica

Código ATC: A01AD11

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Produtos para a Saúde e Higiene Lda.

Rua Dr. António Loureiro Borges, 3 - Arquiparque - Miraflores

1499-013 Algés

Portugal

Fabricante

Alfasigma S.p.A.

Via Enrico Fermi, 1

IT-65020 Allano - Pescara
Itália

Indicações terapêuticas

Anti-inflamatório/analgésico/antisséptico para tratamento sintomático dos estados inflamatórios dolorosos da garganta, boca e gengivas. Indicado antes e após extrações dentárias.

Contraindicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer dos excipientes.

Uma vez que o comprimido para chupar contém aspartamo, o produto constitui uma fonte de fenilalanina. Está portanto contraindicado nos casos de fenilcetonúria.

Este medicamento não é indicado para crianças com menos de 6 anos de idade.

No caso de crianças com mais de seis anos de idade, administrar só se realmente necessário e sob controlo médico.

Efeitos secundários

Os constituintes são geralmente bem tolerados. Não existem relatos de a benzidamina ter efeitos sistémicos após administração tópica. Foram relatados efeitos locais esporádicos. Estes consistem em sensações de curta duração, de sensibilidade local diminuída ou alterada ligada às propriedades analgésicas e anestésicas da substância ativa.

O álcool 2,4-diclobenzil normalmente não dá origem a efeitos colaterais locais ou sistémicos.

Advertências e precauções especiais de utilização

O uso de preparações tópicas, particularmente se prolongado, pode levar ao desenvolvimento de fenómenos de sensibilização. Se isto ocorrer o tratamento deve ser suspenso e instituído tratamento apropriado se necessário.

Após um período curto de tratamento (não mais de 7 dias) sem qualquer resultado apreciável, consultar um médico.

Interações medicamentosas e outras

Não foi relatada nenhuma interação com outros fármacos usados geralmente no tratamento concomitante.

Efeitos em grávidas e lactentes

O medicamento só deve ser administrado a mulheres durante a gravidez e aleitamento nos casos de necessidade efetiva e sob controlo direto do médico.

Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Nenhum.

Posologia, modo e via de administração

APROVADO EM 22-09-2017 INFARMED

Uso bucal.

Deixar dissolver um comprimido para chupar lentamente na boca cada 2/3 horas até ao máximo de 6 comprimidos para chupar dia. Não exceder a dose recomendada.

Os comprimidos deverão ser chupados e não devem ser engolidos.

Este medicamento não contém sacarose. Portanto pode ser administrado a pessoas que necessitam de evitar a ingestão deste açúcar.

Sobredosagem

Não são conhecidos sintomas causados por uma sobredosagem de álcool 2,4-diclorobenzil ou benzidamina.

Atenção

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Verifique o prazo de validade inscrito na embalagem.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem após VAL..

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Precauções particulares de conservação

Não conservar acima de 25°C.

Este folheto foi revisto pela última vez em