FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Dek 5 mg / 0,25 mg Pastilhas Benzocaína / Cloreto de dequalíneo

Este folheto contém informações importantes para si. Leia-o atentamente.

Este medicamento pode ser adquirido sem receita médica. No entanto, é necessário tomar Dek com precaução para obter os devidos resultados.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde após 5 dias, consulte o seu médico.
- Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Neste folheto:

- 1. O que é Dek e para que é utilizado
- 2. Antes de tomar Dek
- 3. Como tomar Dek
- 4. Efeitos secundários possíveis
- 5. Como conservar Dek
- 6. Outras informações

1. O QUE É Dek E PARA QUE É UTILIZADO

Este medicamento está indicado nas infecções da cavidade bucofaríngea, em particular nas dores de garganta.

Grupo farmacoterapêutico: 6.1.1 Aparelho Digestivo. Medicamentos que actuam na boca e orofaringe. De aplicação tópica.

2. ANTES DE TOMAR Dek

Não tome Dek

- Se tem alergia (hipersensibilidade) às substância(s) activa(s) ou a qualquer outro componente de Dek pastilhas.
- Em caso de dúvida é essencial que peça conselho ao seu médico ou ao seu farmacêutico.

Tome especial cuidado com Dek

- Se se der o caso, aliás raro, de surgir dificuldade em deglutir, ou se a mesma se agravar, durante o tratamento com o Dek, o tratamento deve ser suspenso.

- No caso deste medicamento ser tomado sem conhecimento médico, o doente deve consultar o seu médico se, ao fim de 5 dias de terapêutica com o fármaco, os sintomas ainda persistirem, e/ou se surgir febre.
- Diabéticos: Este medicamento contém açúcar (sacarose) na dose de 450 mg por pastilha.

Tomar Dek com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Tomar Dek com alimentos e bebidas

Não beba ou coma enquanto a pastilha estiver na boca.

Gravidez e aleitamento

Não se encontram referidos nenhuns efeitos teratogénicos, nem a experiência terapêutica de muitos anos mostrou qualquer evidência de feitos nocivos quer no desenvolvimento do embrião e/ou do feto.

No entanto, durante os primeiros três meses de gravidez, Dek só deve ser utilizado se o médico achar que há vantagens superiores aos possíveis riscos

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Os efeitos de Dek sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos.

Informações importantes sobre alguns componentes de Dek

Este medicamento contém 0,138 mg de sódio por dose. Esta informação deve ser tida em consideração em doentes com ingestão controlada de sódio.

Este medicamento contém Tartrazina (E102) e Amarante (E123) os quais podem causar reacções alérgicas.

Este medicamento contém sacarose. Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

O dequalíneo é antagonizado pelos sais sódicos dos ácidos gordos mas não pelos detergentes e sabões líquidos comerciais. É antagonizado pelo agar e a sua acção diminui ligeiramente pela presença de saliva humana.

3. COMO TOMAR Dek

Via oral.

APROVADO EM 28-05-2007 INFARMED

Dissolver lentamente na boca, 1 ou 2 pastilhas de Dek, a intervalos de 2 ou 3 horas. À medida que a infecção for debelada, pode diminuir-se a frequência do tratamento com o medicamento. As pastilhas não devem ser mastigadas ou engolidas. Não beba ou coma enquanto a pastilha estiver na boca. A duração total do tratamento não deve ultrapassar os 5 dias.

Se tomar mais Dek do que deveria Não estão referidos casos de sobredosagem.

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSIVEIS

Como os demais medicamentos, Dek pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

Apenas em casos muito raros foram referidas reacções locais de hipersensibilidade, sob a forma de mucosas avermelhadas e edema da mucosa da faringe com dificuldades de deglutição.

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. COMO CONSERVAR Dek

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não conservar acima de 25°C.

Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade.

Não utilize Dek após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister, a seguir a "Val.:". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Dek

As substâncias activas são: Benzocaína e Cloreto de dequalíneo. Cada pastilha contém 5 mg de Benzocaína e 0,25 mg de Cloreto de dequalíneo.

Os outros componentes são:

APROVADO EM 28-05-2007 INFARMED

Manitol (E421);
Sacarose;
Acácia;
Goma karaia;
Aerosil 200 V;
Óleo essencial de limão;
Mentol;
Sacarina sódica;
Tartrazina (E102);
Cloreto de sódio;
Amarante (E123);
Talco;
Estearato de magnésio.

Qual o aspecto de Dek e conteúdo da embalagem

Dek apresenta-se na forma farmacêutica de pastilhas, acondicionadas em Blister de PVC/PVDC. As pastilhas são redondas, de cor alaranjada com cheiro a limão e sabor doce. Embalagens com 20 pastilhas.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Materfarma Produtos Farmacêuticos, S.A. Edifício Botânico Rua do Campo Alegre, 1306 - 3º, sala 310 4150-174 Porto

Fabricante

Labesfal, Laboratórios Almiro Campo de Besteiros 3465-501 Campo de Besteiros Portugal

Medicamento não sujeito a receita médica

Este folheto foi aprovado pela última vez em