Folheto Informativo: Informação para o utilizador

Anginova 0,25 mg + 1,5 mg + 400 U comprimido bucal

cloreto de dequalínio + benzocaína + tripsina

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

Tome 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 indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
- Se não se sentir melhor ou se piorar, tem de consultar um médico.

O que contém este folheto:

- 1. O que é Anginova e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Anginova
- 3. Como tomar Anginova
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Anginova
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Anginova e para que é utilizado

Anginova está indicado como coadjuvante no tratamento sintomático de faringites agudas, amigdalites, gengivites e estomatites.

2. Antes de tomar Anginova

Não tome Anginova

-se tem alergia ao cloreto de dequalínio, benzocaína, tripsina ou a qualquer outro componente deste medicamento indicados na secção 6.

Outros medicamentos e Anginova

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

A Benzocaína pode antagonizar a ação das sulfonamidas.

Anginova com alimentos e bebidas

É preferível tomar Anginova fora das refeições.

Gravidez e amamentação

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

Devido à presença do anestésico local não se recomenda o uso durante o primeiro trimestre de gravidez.

As concentrações de princípio ativo encontradas no leite materno são tão fracas que Anginova pode ser utilizada durante o período de aleitamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Nas doses recomendadas não têm sido descritos efeitos sobre a condução de veículos ou outras máquinas.

Anginova contém sacarose e lactose

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

Anginova contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido bucal, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

3. Como tomar Anginova

Tome este medicamento exatamente de acordo como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas

Os comprimidos de Anginova devem ser deixados dissolver na boca ou chupados muito lentamente, nunca devendo ser mastigados ou deglutidos.

Nas crianças, e eventualmente noutros doentes, há que ter em conta esta forma de administração do produto.

Crianças e idosos

Não existem quaisquer contraindicações à utilização de Anginova por parte destes doentes, desde que possa ser corretamente seguido o modo de administração.

Adultos e crianças com idade superior a 10 anos: dissolver na boca ou chupar muito lentamente um comprimido com intervalos mínimos de duas horas até um máximo de 8 comprimidos/dia.

Como se trata de comprimidos orodispersíveis recomenda-se o seu uso em crianças com idade superior a 10 anos.

Se tomar mais Anginova do que deveria

Não estão relatados casos de sobredosagem e/ou intoxicação com Anginova

Caso se tenha esquecido de tomar Anginova

Não tome uma dose a dobrar para compensar um comprimido uma dose que se esqueceu de tomar. Reiniciar o tratamento da forma habitual.

Se parar de tomar Anginova

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Devido à composição, via e modo de administração, os efeitos indesejáveis são muito raros e pouco severos.

Em alguns doentes mais sensíveis pode acontecer ligeira analgesia da cavidade bucal devido ao anestésico.

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

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Anginova

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

Conservar a temperatura inferior a 30° C

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após "EXP". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize Anginova se verificar sinais de deterioração.

Não deite for a quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Anginova

- As substâncias ativas são 0,25 mg de cloreto de dequalínio, 1,5 mg de benzocaína e 400 U de tripsina.
- Os outros componentes são sacarose, ciclamato de sódio, Povidona K 30, lactose, amido de milho, estearato de magnésio e essência de hortelã-pimenta

Qual o aspeto de Anginova e conteúdo da embalagem

Anginova apresenta-se na forma de comprimido bucal, em embalagens de 20 comprimidos em blisters de PVC/Alumínio.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Generis Farmacêutica, S.A. Rua João de Deus, 19 2700-487 Amadora Portugal

Fabricante

Sofex Farmacêutica, Lda Rua Sebastião e Silva, nº 25 Zona Industrial de Massamá 2745-838 Queluz Portugal

Este folheto foi revisto pela última vez em