

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ТАНТУМ ВЕРДЕ 0,15 % промивка за уста
TANTUM VERDE 0.15 % mouthwash

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. № <i>97022592</i>	08-11-2024
Разрешение № <i>67045</i>	BG/MA/MP -
Одобрение № /	

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

100 ml разтвор съдържат бензидаминов хидрохлорид (benzydamine hydrochloride) 0,15 g

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Промивка за уста. Зелена, бистра течност, с типичен аромат на мента.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Противовъзпалително и аналгетично средство при възпалителни състояния на гърлото, устната кухина и венците. ТАНТУМ ВЕРДЕ промивка за уста може да се прилага и в стоматологичната практика – преди и след вадене на зъб.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

15 ml ТАНТУМ ВЕРДЕ промивка за уста се прилага 2-3 пъти дневно в продължение на 5-7 дни.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Продължителното лечение с бензидамин може да причини сенсибилизация. В такъв случай лечението трябва да бъде преустановено и да се приложи подходяща терапия.

Поради съдържание на ментол, продуктът не е подходящ за приложение при деца под 5 годишна възраст.

Помощни вещества

Това лекарство съдържа алкохол (етанол). Малкото количество алкохол в това лекарство няма да има никакви забележими ефекти.

Това лекарство съдържа метилпарахидроксилензоат, който може да причини алергични реакции (вероятно от забавен тип).

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на приложение до 15 ml, което може да се каже, че практически не съдържа натрий.



Това лекарство съдържа аромат с бензилов алкохол, цинамилов алкохол, цитрал, цитронелол, гераниол, изоевгенол, линалоол, евгенол и α -Лимонен, които могат да причинят алергични реакции.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не е установено взаимодействие с други лекарствени продукти.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Няма противопоказания за оромукозно приложение на бензидамин от бременни и кърмачки.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Приложението на ТАНТУМ ВЕРДЕ в препоръчителни дози не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Честотата на нежеланите реакции е в съответствие с честотата по MedDRA конвенцията:
Много чести ($\geq 1/10$), Чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$), Нечести ($\geq 1/1\,000$ до $<1/100$); Редки ($\geq 1/10\,000$ до $<1/1\,000$), Много редки ($<1/10\,000$), С неизвестна честота (не може да бъде оценена от наличните данни).

Системо-органни класове	Много редки ($<1/10\,000$)	Неизвестна честота (не може да бъде оценена от наличните данни)
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Усещане за парене на лигавицата на устната кухина	
Стомашно-чревни нарушения	Сухота в устата, гадене и повръщане	
Нарушения на имунната система		Анафилактични реакции, реакции на свръхчувствителност

Локалните симптоми са свързани с фармакодинамичния ефект на бензидамин, който показва, наред с другото, локално анестетично действие.

Локалните нежелани реакции обикновено са преходни, изчезват спонтанно и рядко изискват допълнително лечение.

Бензидамин приложен локално се абсорбира в малки количества в кръвния поток, и следователно системни нежелани ефекти се появяват рядко.

Намаляване на дозировката на лекарството обикновено елиминира тези симптоми.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изискава да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване: Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране



Интоксикация се очаква само в случай на случайно поглъщане на големи количества бензидамин (> 300 mg).

Симптомите, свързани с предозиране при поглъщане на бензидамин са предимно стомашно-чревни симптоми и симптоми на централната нервна система. Най-честите стомашно-чревни симптоми са гадене, повръщане, коремна болка и дразнене на хранопровода. Симптомите на централната нервна система включват замайване, халюцинации, възбуда, тревожност и раздразнителност.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: други медикаменти за локално лечение на устна кухина, ATC код: A01AD02

Бензидамин е нестероидно противовъзпалително средство с аналгетични и антиексудативни свойства. Той има също и антисептично и локално анестетично действие. Бензидамин има аналгетично действие при болки, дължащи се на възпаление. Ефективността му при локално приложение се дължи на проникването през епитела на лигавицата и достигане на ефективни концентрации във възпалените тъкани.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбцията на бензидамин от лигавицата на устата и фарингса се демонстрира от наличието на измерими количества бензидамин в човешкия serum, които обаче са недостатъчни за получаване на системни фармакологични ефекти.

Бензидамин се отделя чрез урината главно под формата на неактивни метаболити или продукти на конjugацията.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Бензидамин има много ниска токсичност от фармакодинамично естество и не предизвиква значими патохистологични изменения.

Граница на безопасност между LD₅₀ и единична терапевтична перорална доза 1000:1.

Бензидамин не засяга стомашно-чревния тракт. Лекарственият продукт няма тератогенни ефекти и не влияе на нормалното развитие на зародиша.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Глицерол,
стилов алкохол,
захарин,
натриев бикарбонат,
метилпаратрехидроксилензоат,
ментов аромат,
полисорбат 20,
хинолиново жълто (E104),
патент синьо V (E 131),
пречистена вода.

6.2 Несъвместимости



Не е известна несъвместимост между бензидамин и други лекарствени продукти или вещества.

6.3 Срок на годност

48 месеца

Срокът на годност се отнася за здрава опаковка, съхранявана правилно.

6.4 Специални условия на съхранение

Не се изискват специални условия.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Прозрачна стъклена бутилка от 120 или 240 ml, съдържаща 0,15 % разтвор на бензидамин.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания за изхвърляне.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Анджелини Фарма България ЕООД
ул. "Никола Тесла" № 3,
бл. Бизнес Център БСР София 1, ет. 4, офис 401,
София 1574, България
Тел.: + 359 2 975 13 95

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9700592

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 22 декември 1997 г.

Дата на последно подновяване: 18 септември 2014 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

10/2024

