

Prospect: Informații pentru utilizator
Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt
tirotricină/clorură de benzalconiu/benzocaină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 2 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt
3. Cum să luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt și pentru ce se utilizează

Dorithricin Menta conține anestezicul local benzocaină și substanțele antimicrobiene tirotricină și clorură de benzalconiu. Acestea se utilizează pentru tratarea afecțiunilor la nivelul gurii și al gâtului.

Utilizări

Pentru tratamentul de susținere al inflamației ușoare până la moderate la nivelul gâtului și al gurii, de exemplu

- inflamație a gâtului însoțită de durere și dificultăți la înghițire
- inflamații ale mucoasei gurii și gingiei.

Pentru o infecție severă a gâtului sau durere la înghițire însoțită de febră, durere de cap, greață sau vărsături, adresați-vă medicului înainte de utilizare.

Dorithricin Menta este indicat la adulți și adolescenți cu vârsta minimă 12 ani.

Dacă după 2 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt

Nu luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt

- dacă sunteți alergic la tirotricină, clorură de benzalconiu, benzocaină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6), mai ales pentru alergiile de paragrup sau alergiile la săruri de amoniu cuaternar.
- pentru leziuni deschise de dimensiuni mai mari la nivelul gurii și al gâtului.
- copii cu vârsta sub 2 ani

Atenționări și precauții

Înainte să luați Dorithricin Menta, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Dacă suferiți de amigdalită purulentă (care produce puroi) însoțită de febră, medicul dumneavoastră va decide dacă Dorithricin Menta trebuie utilizat în plus față de tratamentul principal, de exemplu antibiotice.

Nu trebuie să luați Dorithricin Menta dacă aveți leziuni deschise la nivelul gurii sau al gâtului.

Dacă aveți o infecție severă în gât sau durere la înghițire însoțită de febră mare, durere de cap, greață sau vărsături, trebuie să consultați un medic înainte de a lua Dorithricin Menta. Dacă manifestați aceste simptome în timp ce luați Dorithricin Menta, opriți tratamentul și adresați-vă unui medic.

Pacienții predispuși la reacții de hipersensibilitate la nivelul pielii (eczemă alergică de contact) trebuie să evite să ia Dorithricin Menta din cauza posibilității apariției reacțiilor de hipersensibilitate.

Copii

Siguranța și eficacitatea Dorithricin Menta la copii cu vârsta sub 12 ani nu au fost stabilite. Prin urmare, nu se poate face nicio recomandare privind dozele pentru copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani. Dorithricin Menta nu trebuie utilizat la copii cu vârsta sub 6 ani, întrucât nu se poate garanta controlarea procesului de sugere. Dorithricin Menta este contraindicat la copii cu vârsta sub 2 ani.

Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Până în prezent nu s-au raportat interacțiuni cu alte medicamente după o utilizare corectă.

Este posibil ca efectul clorurii de benzalconiu să se diminueze dacă utilizați concomitent surfactanți anionici, de exemplu pastă de dinți.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Cu toate că până în prezent nu există dovezi care să sugereze că Dorithricin Menta ar avea vreun efect dăunător asupra fătului, ca măsură de precauție acesta nu trebuie luat în timpul sarcinii sau alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dorithricin Menta nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt conține 870,7 mg sorbitol

Sorbitolul este o sursă de fructoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a spus că aveți (sau copilul dumneavoastră) intoleranță la unele tipuri de glucide sau ați fost diagnosticat cu intoleranță ereditară la fructoză, o boală genetică rară în cazul în care fructoza nu poate fi metabolizată, adresați-vă medicului înainte ca dumneavoastră (sau copilul dumneavoastră) să vi se administreze sau să utilizați acest medicament.

Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimat de supt conține 11,2 mg sucroză (zahăr) din excipientul stearat de sucroză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt conține 1 mg sodiu din excipienții zaharină sodică și carmeloză sodică.

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze

Doza recomandată la adulți, adolescenți și copii cu vârsta minimă 12 ani este de 1-2 comprimate care se dizolvă lent în gură de mai multe ori pe zi, o dată la 2-3 ore.

Nu trebuie depășită o doză zilnică de 8 comprimate.

Tratamentul trebuie continuat timp de încă o zi după dispariția simptomelor.

Întrucât experiența privind utilizarea la copii cu vârsta sub 12 ani este insuficientă, nu se poate face nicio recomandare privind utilizarea la copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani.

Mod de administrare

Introduceți comprimatul (comprimatele) în gură și lăsați-l(e) să se dizolve lent.

Dacă luați mai mult Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt decât trebuie

Intoxicația cu Dorithricin Menta poate fi exclusă dacă comprimatele sunt utilizate corect, iar până în prezent nu au fost raportate cazuri.

Dacă se administrează un număr mare de comprimate, pot apărea simptome gastrointestinale și formare crescută a metemoglobinei (mai ales la copii). Simptomele posibile sunt dificultăți de respirație și modificare de culoare în albastrui a buzelor și degetelor de la mâini. Adresați-vă unui medic dacă se suspectează un supradozaj substanțial – mai ales la copii.

Măsurile de remediere recomandate includ administrarea unor cantități generoase de apă și comprimate cu cărbune și măsurile corespunzătoare luate de medic pentru tratarea metemoglobinemiei.

Dacă uitați să luați Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Luați imediat 1 comprimat și continuați administrarea în doza obișnuită, așa cum se descrie în instrucțiunile de administrare.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse posibile

Rare (pot afecta până la 1 din 1 000 persoane):

- Reacții de hipersensibilitate la nivelul pielii, mai ales la esterii acidului 4-aminobenzoic (benzocaină). Sensibilizarea la paragraf (de exemplu la peniciline, sulfonamide, produse cosmetice cu factor de protecție solară, acid p-aminosalicilic) poate fi indusă la pacienții sensibili.
- Pacienții sensibilizați pot manifesta reacții de hipersensibilitate (incluzând detresă respiratorie) la uleiul de mentă.
- Percepție modificată a gustului sau amorțire a limbii.
- Utilizarea tirotricinei pe leziuni deschise sau abraziuni poate cauza sângerare.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10 000 persoane):

- Aplicarea topică de benzocaină, mai ales la copii și în cazul aplicării pe plăgi cu suprafețe mai mari, a determinat o creștere a conținutului de metemoglobină din sânge. Semnele posibile includ dificultăți de respirație și modificare de culoare în albastrui a buzelor și degetelor de la mâini.
- Efect laxativ din cauza conținutului de sorbitol, mai ales la doze mari.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe recipient după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt:

- Substanțele active sunt:

Fiecare comprimat de supt conține:

Tirotricină	0,5 mg
Clorură de benزالconiu	1,0 mg
Benzocaină	1,5 mg

- Celelalte ingrediente sunt:

Sorbitol (E420), talc, stearat de sucroză de tip III, zaharină sodică, ulei de mentă parțial dementolizat, povidonă K 25, carmeloză sodică.

Cum arată Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt și conținutul ambalajului

Comprimate de culoare albă, rotunde cu diametrul de aproximativ 16 mm.

Ambalaje cu 20 comprimate și cu 40 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Medice Pharma GmbH & Co. KG

Kuhloweg 37, Kuhlo, Iserlohn, North Rhine-Westphalia, 58638

Germania

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Bulgaria	Dorithricin Мента Таблетка за смучене, пресована
Croația	Doritri s eteričnim uljem metvice 1,0 mg/1,5 mg/0,5 mg stlačene pastile
Republica Cehă	Doritri Máta
Estonia	Doritri Mint
Letonia	Doritri Mint 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg presēta sūkājamā tablete
Lituania	Doritri Mint 1 mg/1,5 mg/0,5 mg suslėgtosios pastilės
Polonia	DoriTri mięta
Portugalia	DoriTri Menta
România	Dorithricin Menta 0,5 mg/1,0 mg/1,5 mg comprimate de supt
Slovenia	Doritri z okusom mete 1,0 mg/1,5 mg/0,5 mg stisnjene pastile

Acest prospect a fost revizuit în ianuarie 2025.