

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Orocalmin cu aromă de lămâie 3 mg pastile

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare pastilă conține clorhidrat de benzidamină 3 mg (echivalent cu benzidamină 2,68 mg).

Excipienti cu efect cunoscut:

Fiecare pastilă conține isomalt (E-953) 2457,316 mg și aspartam (E-951) 3,409 mg.

Pentru lista tuturor excipientilor, vezi pct. 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pastilă

Pastilă rotundă de culoare galbenă, cu diametrul de 19 mm, cu aromă de lămâie.

**4. DATE CLINICE****4.1 Indicații terapeutice**

Orocalmin cu aromă de lămâie este indicat pentru tratamentul local simptomatic al durerilor în gât la adulți, adolescenți și copii cu vîrstă peste 6 ani.

**4.2 Doze și mod de administrare**

Doze

Adulți, adolescenți și copii cu vîrstă peste 6 ani: 1 pastilă de 3 ori pe zi.

Durata tratamentului nu trebuie să fie mai mare de 7 zile.

Trebuie evaluată starea clinică, în cazul în care simptomele persistă mai mult de 3 zile sau apare febră mare.

***Copii și adolescenți***

Din cauza formei farmaceutice, Orocalmin cu aromă de lămâie nu trebuie administrat la copii cu vîrstă sub 6 ani.

Copii cu vîrstă între 6 și 11 ani: acest medicament trebuie administrat numai sub supravegherea unui adult.

Administrare orofaringiană

Pastila trebuie dizolvată încet în gură și nu trebuie înghițită sau mestecată.

**4.3 Contraindicații**

Hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

#### **4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare**

Orocalmin cu aromă de lămâie nu trebuie administrat copiilor cu vîrstă sub 6 ani.

Utilizarea benzidaminei nu este recomandată la pacienții cu hipersensibilitate la salicilați (de exemplu, acid acetilsalicilic și acid salicilic) sau alte AINS.

La pacienții diagnosticați cu astm bronșic sau cu antecedente de astm bronșic, poate fi provocat bronhospasmul. Se recomandă precauție la acești pacienți.

La un număr mic de pacienți, poate să apară ulcerăție bucală/faringiană, cauzată de procese patologice grave. Dacă simptomele se agravează, nu se îmbunătățesc sau persistă mai mult de 3 zile, apare febră sau apar alte simptome, starea clinică a pacientului trebuie evaluată de un medic.

Medicamentul conține aspartam, o sursă de fenilalanină. Poate fi dăunător la pacienții cu fenilketonurie.

Medicamentul conține isomalt și, de aceea, pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

#### **4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune**

Nu au fost efectuate studii de interacțiune și nu au fost raportate interacțiuni semnificative clinic cu alte medicamente.

#### **4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea**

Nu sunt disponibile date adecvate privind utilizarea benzidaminei la gravide și femei care alăptează. Nu a fost studiată excreția în laptele matern. Nu sunt suficiente studiile efectuate la animale privind efectul asupra sarcinii și alăptării (vezi pct. 5.3). Riscul potențial la om nu este cunoscut. Orocalmin cu aromă de lămâie nu trebuie utilizat în timpul sarcinii și alăptării.

#### **4.7 Efecte asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje**

Orocalmin cu aromă de lămâie 3 mg pastile nu are nicio influență cunoscută asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

#### **4.8 Reacții adverse**

Pe durata utilizării, au fost raportate mai frecvent tulburări ale sistemului imunitar și tulburări gastrointestinale pentru substanță activă din acest medicament. Frecvențele estimate pentru apariția reacțiilor adverse sunt împărțite după cum urmează:

Foarte frecvente ( $\geq 1/10$ )

Frecvente ( $\geq 1/100$  și  $<1/10$ )

Mai puțin frecvente ( $\geq 1/1000$  și  $<1/100$ )

Rare ( $\geq 1/10000$  și  $<1/1000$ )

Foarte rare ( $<1/10000$ )

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

<b>Clasificarea MedDRA pe aparate, sisteme și organe</b>	<b>Frecvență</b>	<b>Reacții adverse</b>
Tulburări ale sistemului imunitar	Cu frecvență necunoscută	Reacții anafilactice, reacții de hipersensibilitate
Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale	Foarte rare	Laringospasm sau bronhospasm

Tulburări gastrointestinale	Rare	Senzație de arsură la nivelul gurii, xerostomie
	Cu frecvență necunoscută	Hipoestezie orală
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Mai puțin frecvente Foarte rare	Fotosensibilitate Angioedem

#### Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România  
 Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1  
 București 011478 - RO  
 Tel: + 4 0757 117 259  
 Fax: +4 0213 163 497  
 e-mail: adr@anm.ro.

#### **4.9 Supradozaj**

Nu au fost raportate cazuri de supradozaj cu această formă farmaceutică. Totuși, foarte rar au fost raportate la copii excitație, convulsii, transpirații, ataxie, tremor și vărsături după administrarea orală de benzidamină în doze de 100 ori mai mari decât cea conținută în pastile. În cazul în care apare supradozajul acut, este posibil doar tratament simptomatic; se va evacua conținutul gastric prin inducerea de vărsături sau prin lavaj gastric, iar pacienții vor fi monitorizați cu atenție și li se va administra un tratament suportiv. Trebuie menținută o stare de hidratare corespunzătoare.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Grupa farmacoterapeutică: alte medicamente pentru tratamentul local al cavității bucale, codul ATC: R02AX03.

Studiile clinice au demonstrat că benzidamina este eficace în ameliorarea durerii cauzate de procese iritative localizate la nivelul gurii și faringelui. În plus, benzidamina are și un efect anestezic local moderat.

#### **5.2 Proprietăți farmacocinetice**

##### Absorbție

Absorbția prin mucoasa cavității bucale și faringelui a fost demonstrată prin prezența unor cantități măsurabile de benzidamină în plasma umană. La aproximativ 2 ore după administrarea unei pastile de 3 mg, concentrația plasmatică de benzidamină a fost de 37,8 ng/ml și ASC de 367 ng/ml\*oră. Totuși, aceste concentrații nu sunt suficiente pentru a produce efecte farmacologice sistemice.

##### Distribuție

S-a demonstrat că după administrarea locală, benzidamina se acumulează în țesuturile inflamate, unde atinge concentrații eficace, datorită capacitatei de a pătrunde prin stratul epitelial.

##### Metabolizare și eliminare

Eliminarea medicamentului are loc predominant prin urină, în special sub formă de metaboliți inactivi sau produși de conjugare.

#### **5.3 Date preclinice de siguranță**

Deoarece studiile preclinice au prezentat deficiențe și, prin urmare, sunt de valoare restrânsă, ele nu furnizează informații suplimentare relevante pentru medicul care prescrie medicamentul, altele decât cele incluse în alte secțiuni ale RCP. În aceste studii nu au fost observate efecte teratogene. Datele disponibile privind cinetica nu permit stabilirea relevanței clinice a studiilor privind toxicitatea asupra funcției de reproducere.

## **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Isomalt (E-953)  
Acid citric monohidrat  
Aspartam (E-951)  
Galben de chinolină (E-104)  
Aromă de lămâie  
Ulei de mentă

### **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioada de valabilitate**

3 ani

### **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

Acet medicament nu necesită condiții speciale pentru păstrare.

### **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Blistere din PVC-PVDC/Aluminiu  
Mărimi de ambalaj: cutii cu 8, 12, 16, 20, 24 pastile.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor**

Fără cerințe speciale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Zentiva S.A.  
B-dul Theodor Pallady, nr. 50  
Sector 3, București  
România

## **8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

13792/2021/01-05

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: Decembrie 2018  
Data reînnoirii autorizației: Martie 2021

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Martie 2021