

Prospect: Informații pentru utilizator**Septerloz Mentă 3 mg/1 mg pastile**
clorhidrat de benzidamină/clorură de cetilpiridiniu**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră**

Utilizați 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 posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 3 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 Septerloz Mentă și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Septerloz Mentă
3. Cum să luați Septerloz Mentă
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Septerloz Mentă
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Septerloz Mentă și pentru ce se utilizează

Septerloz Mentă conține substanțele active clorhidrat de benzidamină și clorură de cetilpiridiniu. Septerloz Mentă dezinfectează cavitatea bucală și gâtul și reduce semnele inflamației gâtului, cum sunt durerea, eritemul, edemul, creșterea temperaturii și disfuncției locale.

Septerloz Mentă este indicat la adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 6 ani ca tratament antiinflamator, analgezic și antiseptic al iritațiilor gâtului, cavității bucale și gingiilor, în gingivită și faringită.

Dacă după 3 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 Septerloz Mentă**Nu luați Septerloz Mentă**

- dacă sunteți alergic la clorhidrat de benzidamină, clorură de cetilpiridiniu sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- acest medicament nu trebuie utilizat la copiii cu vârsta sub 6 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Septerloz Mentă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- după utilizarea pastilelor simptomele se agravează sau nu se ameliorează în decurs de 3 zile sau dacă aveți febră, dureri intense în gât sau alte simptome.
Nu utilizați Septerloz Mentă pe o perioadă mai mare de 7 zile.
- aveți probleme renale. Septerloz Mentă poate fi absorbit prin mucoasă și se poate acumula în organism, ceea ce poate crește riscul de reacții adverse.
- sunteți alergic la salicilați (de exemplu, acid acetilsalicilic și acid salicilic) sau la alte analgezice antiinflamatoare denumite medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS). Nu trebuie să utilizați acest medicament, deoarece clorhidratul de benzidamină aparține, de asemenea, clasei medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene.
- aveți sau ați avut vreodată astm bronșic. În acest caz este necesară prudența, deoarece poate apărea bronhospasmul.
- aveți răni deschise sau ulcerații la nivelul cavității bucale sau gâtului. Septerloz Mentă nu trebuie utilizat la pacienții cu răni deschise sau ulcerații la nivelul cavității bucale sau gâtului.
- puteți resimți o senzație de arsură sau înțepătură la nivelul zonei unde se aplică medicamentul. Aceasta este, de obicei, ușoară și temporară. Dacă iritația este severă sau nu dispare, opriți utilizarea medicamentului și adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Nu se recomandă utilizarea Septerloz Mentă imediat înainte sau după periajul dentar.

Utilizarea medicamentelor cu uz local, în special pentru o perioadă îndelungată de timp, poate duce la sensibilizare, caz în care tratamentul trebuie întrerupt și trebui stabilit un tratament adecvat.

Copii

Septerloz Mentă nu este recomandat copiilor cu vârsta sub 6 ani.

Septerloz Mentă împreună cu alte medicamente

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

Nu utilizați Septerloz Mentă în același timp cu alte antiseptice.

Septerloz Mentă împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu luați Septerloz Mentă împreună cu lapte, deoarece acesta reduce eficacitatea medicamentului.

Nu consumați alimente sau băuturi cel puțin o oră după ce luați Septerloz Mentă.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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.

Nu trebuie să utilizați Septerloz Mentă în timpul sarcinii, cu excepția cazurilor în care este absolut necesar și recomandat de medicul dumneavoastră. Dacă tratamentul este necesar, doza trebuie să fie cea mai mică posibilă, iar durata tratamentului trebuie să fie cât mai scurtă posibil.

Trebuie să discutați despre alăptare cu medicul dumneavoastră, iar acesta va decide dacă trebuie să întrerupeți alăptarea sau tratamentul cu Septerloz Mentă.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Septerloz Mentă nu influențează sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Septerloz Mentă conține izomalt (E 953)

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului înainte de a lua acest medicament.

Septerloz Mentă conține maltitol lichid (E 965)

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Septerloz Mentă

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.

Doza recomandată este:

- Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani: doza recomandată este de 3–4 pastile pe zi. Pastila trebuie dizolvată încet în cavitatea bucală, la interval de 3 până la 6 ore.
- Copii cu vârsta de 6 ani până la 12 ani: doza recomandată este de 3 pastile pe zi. Pastila trebuie dizolvată încet în cavitatea bucală, la interval de 3 până la 6 ore.
- Copii cu vârsta sub 6 ani: Septerloz Mentă nu trebuie utilizat la copiii cu vârsta sub 6 ani.
- Nu depășiți doza recomandată. Nu se recomandă utilizarea medicamentului imediat înainte sau după periajul dentar. Nu mâncați și nu beți lichide cel puțin o oră după administrarea Septerloz Mentă.

Durata tratamentului

Nu utilizați acest medicament pe o perioadă mai mare de 7 zile. Dacă simptomele se agravează sau nu se ameliorează după 3 zile, sau dacă apar alte simptome, cum ar fi febra, adresați-vă medicului. Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă boala este recurentă sau dacă observați modificări recente ale caracteristicilor bolii.

Dacă luați mai mult Septerloz Mentă decât trebuie

Dacă luați accidental prea multe pastile, adresați-vă imediat farmacistului, medicului dumneavoastră sau departamentului de urgențe al celui mai apropiat spital. Luați întotdeauna cu dumneavoastră ambalajul medicamentului, indiferent dacă au mai rămas sau nu pastile în acesta.

Dacă uitați să luați Septerloz Mentă

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Septerloz Mentă poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Pot apărea următoarele reacții adverse:

Rare: pot afecta până la 1 din 1 000 persoane

- urticarie, sensibilitate crescută a pielii la razele solare (fotosensibilitate),
- îngustare bruscă, necontrolată a căilor respiratorii la nivelul plămânilor (bronhospasm) sau a corzilor vocale (laringospasm).

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

- iritație locală a cavității bucale, senzație de arsură la nivelul cavității bucale.

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

- reacții alergice (hipersensibilitate);
- reacții alergice grave (reacții anafilactice), cu simptome care pot include dificultate la respirație, durere în piept sau senzație de apăsare în piept și/sau senzație de amețală/leșin, mâncărime severă a pielii sau excrescențe la nivelul pielii, umflare a feței, buzelor, limbii și/sau gâtului, care pot pune viața în pericol.
- senzație de arsură la nivelul mucoasei bucale, pierdere a sensibilității (anestezie) mucoasei bucale.

Raportarea reacțiilor adverse

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

Agencia 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 Septerloz Mentă

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină. Acest medicament nu necesită condiții speciale de temperatură pentru păstrare.

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 Septerloz Mentă

- Substanțele active sunt: clorhidratul de benzidamină și clorura de cetilpiridiniu. Fiecare pastilă conține clorhidrat de benzidamină 3 mg și clorură de cetilpiridiniu 1 mg.
- Celelalte componente sunt: izomalt (E 953), acid citric monohidrat, acesulfam de potasiu (E 950), ulei de mentă, maltitol lichid (E 965) și levomentol.

Cum arată Septerloz Mentă și conținutul ambalajului

Septerloz Mentă se prezintă sub formă de pastile rotunde, de culoare albicioasă, cu diametrul de 19 ± 1 mm, cu aromă de mentă.

Pastilele sunt ambalate în blistere din PVC-PVdC/Al.

Mărimi de ambalaj: 8, 10, 12, 16, 24, 36 pastile.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Geiser Pharma S.L.

Polígono Mutilva Calle E, 5 Bajo, Mutilva (Navarra), 31192

Spania

Fabricantul

Lozy's Pharmaceuticals S.L.

Campus Empresarial Lekaroz No 1, Lekaroz (Navarra), 31795

Spania

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

PL: Septiben PLUS

RO: Septerloz Mentă 3mg/1mg pastile

Acest prospect a fost revizuit în aprilie 2026.