

## **BENZIDAMINA (TEVA)\*20 pastiglie 3 mg**

**Marchio:** TEVA  
**Codice Min.:** 044448049  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** BENZIDAMINA TEVA 3 MG PASTIGLIE **CATEGORIA**  
**FARMACOTERAPEUTICA** Preparati per il cavo faringeo, altri preparati per il cavo faringeo. **PRINCIPI**  
**ATTIVI** Ogni pastiglia contiene 3 mg di benzidamina cloridrato (equivalenti a 2,68 mg di benzidamina). **ECCIPIENTI** Isomalto (E-953), acido citrico monoidrato, aspartame (E-951), giallochinolina (E-104) (contiene sodio), aroma miele, aroma arancia, olio di menta piperita, colorante rosso cocciniglia (E-124). **INDICAZIONI** Questo farmaco da 3 mg pastiglie e' indicato per il trattamento locale sintomatico del mal di gola acuto negli adulti e nei bambini sopra i 6 anni di eta'. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** Posologia. Adulti e bambini al di sopra dei 6 anni: una pastiglia 3 volte al giorno. Non superare i 7 giorni di trattamento. In caso di sintomi persistenti per piu' di 3 giorni o febbre alta, la situazione clinica deve essere valutata. Popolazione pediatrica: dato il tipo di forma farmaceutica, questo farmaco da 3 mg pastiglie non deve essere somministrato a bambini al di sotto dei 6 anni. Bambini da 6 a 11 anni d'eta' Il prodotto deve essere assunto sotto la supervisione di una persona adulta. Modo di somministrazione: per uso orofaringeo. Sciogliere lentamente una pastiglia in bocca. Non ingoiare. Non masticare. **CONSERVAZIONE** Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. **AVVERTENZE** Questo farmaco da 3 mg pastiglie non deve essere somministrato a bambini al di sotto dei 6 anni. L'uso di benzidamina e' sconsigliato in pazienti con ipersensibilita' ai salicilati (ad es. l'acido acetilsalicilico e acido salicilico) o ad altri FANS. Somministrare con cautela insoggetti che soffrono o hanno sofferto in passato di episodi di asma bronchiale, in quanto in questo tipo di pazienti potrebbero verificarsi fenomeni di broncospasmo. In un numero limitato di pazienti, le ulcerazioni oro-faringee possono essere segno di patologie piu' gravi. Pertanto, nel caso in cui i sintomi dovessero peggiorare o non migliorare persistere per piu' di tre giorni, o dovessero intervenire febbre o altri sintomi, il paziente deve rivolgersi al proprio medico. **Eccipienti.** Aspartame: aspartame ingerito oralmente e' idrolizzato nel tratto gastrointestinale. Fenilalanina e' il principale prodotto della sua idrolisi. Puo' essere dannoso per i pazienti affetti da fenilchetonuria. Isomalto: i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al fruttosio non devono assumere questo medicinale. Colorante rosso cocciniglia: puo' causare reazioni allergiche. Sodio (componente del giallo chinolina): questo medicinale contiene meno di 1 mmol (23 mg) di sodio per pastiglia, cioe' essenzialmente "senza sodio". **INTERAZIONI** Non sono stati effettuati studi di interazione e non sono state segnalate interazioni clinicamente rilevanti con altri medicinali. **EFFETTI INDESIDERATI** Durante il periodo di utilizzo, per il principio attivo di questo medicinale sono state piu' frequentemente segnalate reazioni avverse del sistema immunitario e del sistema gastrointestinale. Gli effetti indesiderati sono elencati utilizzando le seguenti scale di frequenza: molto comune ( $\geq 1/10$ ), comune ( $\geq 1/100$ , =  $1/1.000$ , =  $1/10.000$ ), **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Non ci sono dati sufficienti provenienti dall'uso di

benzidamina in donne in gravidanza e allattamento. L'escrezione nel latte materno non e' stata studiata. Gli studi sugli animali sono insufficienti per evidenziare gli effetti sulla gravidanza e l'allattamento. Il rischio potenziale per gli esseri umani non e' noto. Questo farmaco da 3 mg pastiglie non deve essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.