

## FARINGOTRICINA\*20 cpr orodispers 2,5 mg

**Marchio:** Sit  
**Codice Min.:** 022801017  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE**FARINGOTRICINA 2,5 MG COMPRESSE  
**O R O D I S P E R S I B I L I C A T E G O R I A**  
**FARMACOTERAPEUTICA**Preparati per il cavo  
faringeo.**PRINCIPI ATTIVI**Tirotricina.**ECCIPIENTI**Mentolo; amido  
di mais; gomma arabica; glucosio; lattosio; magnesio stearato;  
saccarosio.**INDICAZIONI**Terapia topica delle stomatiti di origine  
batterica.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita'  
' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti  
elencati.**POSOLOGIA**Lasciar sciogliere lentamente in bocca 1  
compressa ogni mezz'ora - 1 ora. Continuare il trattamento per  
due o piu' giorni. Non superare la posologia giornaliera di 10

compressa.**CONSERVAZIONE**Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di  
conservazione.**AVVERTENZE**L'uso, specie se prolungato, del prodotto puo' dare origine a fenomeni di  
sensibilizzazione. In tal caso e' necessario interrompere il trattamento e istituire una adeguata terapia:  
analogo trattamento occorre osservare in caso di sviluppo di infezioni da germi non sensibili.  
Popolazione pediatrica: nella primissima infanzia il prodotto va somministrato nei casi di effettiva  
necessita'. Il prodotto contiene glucosio, lattosio e saccarosio. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di  
intolleranza al fruttosio, da malassorbimento di glucosio-galattosio, o da insufficienza di sucralasi  
isomaltasi, non devono assumere questomedicinale.**INTERAZIONI**Non sono note interazioni con altri  
medicinali.**EFFETTI INDESIDERATI**Poiche' la tirotricina e' scarsamente assorbita dalle mucose sono  
ridotte le possibilita' di reazioni allergiche. Raramente possono verificarsi annerimento della lingua,  
glossite, reazioni di sensibilizzazione. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano  
dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del  
rapporto beneficio/rischio del medicinale.**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**Nelle donne in stato di  
gravidanza e durante l'allattamento il prodotto va somministrato nei casi di effettiva necessita'.