

## ZERINOL GOLA LIMONE\*18 pastiglie 20 mg

**Marchio:** ZERINOL  
**Codice Min.:** 041239195  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** ZERINOL GOLA 20 MG PASTIGLIE **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Preparati per il cavo faringeo (anestetici locali). **PRINCIPI ATTIVI** Una pastiglia contiene 20 mg di ambroxolo cloridrato. Eccipiente(i) con effetti noti: una pastiglia contiene 1,37 g di sorbitolo (E 420) e 6,3 mg di saccarosio. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1. **ECCIPIENTI** Aroma limone (contenente saccarosio), aroma frescofort, sorbitolo (E420), sucralosio, macrogol 6000, talco. **INDICAZIONI** Trattamento sintomatico del dolore acuto nel mal di gola. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. I pazienti con intolleranza al fruttosio non devono assumere Zerinol Gola 20 mg pastiglie, poiche' queste contengono quantita' significative di sorbitolo (vedere paragrafo 4.4 **Avvertenze speciali e precauzioni di impiego**). **POSOLOGIA** Posologia. Adulti e bambini sopra i 12 anni: fino a 6 pastiglie al giorno, da sciogliere in bocca, con un massimo di 1 pastiglia per dose. Zerinol Gola 20 mg pastiglie puo' essere usato fino a 3 giorni. Nel caso persistano sintomi o febbre alta, il paziente deve consultare un medico. Popolazione pediatrica Zerinol Gola 20 mg pastiglie non deve essere usato nei bambini di eta' inferiore a 12 anni. **Modo di somministrazione:** per mucosa orale. **CONSERVAZIONE** Non conservare a temperatura superiore a 30 gradi C. **AVVERTENZE** Zerinol Gola 20 mg pastiglie puo' essere usato fino a 3 giorni. Se i sintomi peggiorano o persistono dopo 3 giorni o se il paziente ha la febbre alta, si deve consultare un medico. Sono stati segnalati casi di reazioni cutanee gravi quali eritema multiforme, sindrome di Stevens-Johnson (SJS)/necrolisi epidermica tossica (TEN) e pustolosi esantematica acuta generalizzata (AGEP) associati alla somministrazione di ambroxolo cloridrato. Se sono presenti sintomi o segni di rash cutaneo progressivo (talvolta associato a vesciche o lesioni della mucosa), il trattamento con ambroxolo cloridrato deve essere interrotto immediatamente e deve essere consultato un medico. Episodi di dispnea si possono verificare in un contesto di malattia latente come per esempio la gola gonfia. Anche reazioni allergiche locali (vedere paragrafo 4.8: angioedema) possono essere causa di dispnea. Le proprieta' anestetiche locali di ambroxolo possono alterare la percezione sensoriale a livello dello spazio faringeo (vedere paragrafo 4.8: ipoestesia del cavo orale e della faringe). Zerinol Gola 20 mg pastiglie non e' adatto per il trattamento delle ulcere del cavo orale. In questi casi rivolgersi al medico. In caso di funzionalita' renale compromessa o di grave epatopatia, Zerinol Gola 20 mg pastiglie puo' essere utilizzato solo dopo aver consultato il medico. Come per ogni medicinale con metabolismo epatico seguito da eliminazione renale, in caso di insufficienza renale grave, puo' verificarsi l'accumulo di metaboliti di ambroxolo nel fegato. Questo medicinale contiene 8,2 g di sorbitolo per dose massima giornaliera raccomandata (1,37 g per pastiglia) e 37,8 mg di saccarosio per dose massima giornaliera raccomandata (6,3 mg per pastiglia). I pazienti con rara condizione ereditaria di intolleranza al fruttosio non devono assumere questo medicinale. **Popolazione pediatrica:** Zerinol Gola 20 mg pastiglie non deve essere usato in

bambini di eta' inferiore a 12 anni. INTERAZIONI Non e' stata osservata alcuna interazione sfavorevole clinicamente rilevante con altri farmaci. EFFETTI INDESIDERATI Frequenza stimata sulla base dei dati clinici disponibili: molto comune ( $\geq 1/10$ ) comune ( $\geq 1/100$  e  $= 1/1.000$  e  $= 1/10.000$  e GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Gravidanza: Ambroxolo cloridrato attraversa la barriera placentare. Studi preclinici non hanno dimostrato alcun effetto nocivo diretto o indiretto sulla gravidanza, sullo sviluppo embrionale/fetale, sul parto o sulla crescita postnatale. Una vasta esperienza clinica dopo la ventottesima settimana di gravidanza non ha evidenziato la comparsa di effetti dannosi sul feto. Nonostante cio', devono essere adottate le normali precauzioni sull'assunzione di medicinali in gravidanza. Specialmente durante il primo trimestre, l'uso di Zerinol Gola 20 mg pastiglie non e' consigliato. Allattamento: Ambroxolo cloridrato viene escreto nel latte materno. Anche se non sono attesi effetti indesiderati sui lattanti, l'uso di Zerinol Gola 20 mg pastiglie non e' consigliato durante l'allattamento. Fertilita' Studi preclinici non indicano effetti nocivi diretti o indiretti riguardanti la fertilita'.