



Novo mesto
Slovenija

Prije uzimanja lijeka pažljivo pročitajte uputu o lijeku.

-Ovaj je lijek dostupan bez recepta i predviđen je za ublažavanje lakših tegoba koje ne zahtijevaju savjetovanje s liječnikom. Unatoč tome morate ga uzimati pažljivo i odgovorno kako biste imali što veću korist od njega.

-Kod prvog posjeta liječniku recite da uzimate ovaj lijek.

-Ako simptomi Vaše bolesti ostanu isti i nakon 3 dana, morate posjetiti liječnika.

-Čuvajte ovu uputu jer Vam može ponovno zatrebati.

-Ako imate dodatna pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.

-Ovaj je lijek propisan Vama osobno i ne smijete ga davati drugima jer im može štetiti čak i ako imaju simptome jednake Vašima.

Septolete®

antiseptik za usta i ždrijelo

Sastav

1 pastila sadržava 1,0 mg benzalkonij-klorida (benzalkonii chloridum), 1,2 mg levomentola (levomentholum), 1,0 mg eteričnog ulja paprene metvice (Menthae piperitae aetheroleum), 0,6 mg eteričnog ulja eukaliptusa (Eucalypti aetheroleum) i 0,6 mg timola (thymolum).

Pomoćne tvari: saharoza, glukoza, laktoza monohidrat, glicerol, sorbitol, titan-dioksid (E 171), boja kinolin žuta (E 104), plava boja (E 132).

Farmaceutski oblik i veličina pakiranja

Pastila.

30 (2x15) pastila u blisteru.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

KRKA - FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, 10 000 Zagreb, Hrvatska

Proizvođač

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Način i mjesto izdavanja

Bez recepta, u ljekarni i specijaliziranim prodavaonicama za promet na malo lijekovima i medicinskim proizvodima.

Kako Septolete djeluju

Septolete pastile sadržavaju benzalkonij-klorid koji djeluje kao antiseptik svojim djelovanjem uništava niz bakterija i neke gljivice. Mentol i eterično ulje paprene metvice smanjuju osjećaj bola i tako olakšavaju subjektivne tegobe kao što su pečenje i bol pri gutanju, a ujedno daju pastilama ugodan i osvježavajući okus. Slično kao benzalkonij-klorid, i timol djeluje antiseptički te dodatno doprinosi povećanoj djelotvornosti. Eukaliptusovo eterično ulje pospješuje izlučivanje sluzi u gornjim dišnim putevima i tako olakšava disanje. Septolete pastile djelotvorno olakšavaju tegobe pri infektivnim i upalnim bolestima usta i ždrijela.

Kada koristiti Septolete

Septolete pastile se koriste za olakšavanje boli i dezinfekciju:

- pri blažim infekcijama u usnoj šupljini i ždrijelu,
- za zaštitu pri prehladama i gripoznim stanjima,
- pri upali desni i usne sluznice te
- pri promuklosti i neugodnom zadahu.

Kada Septolete ne smijete uzimati

Septolete pastile ne smijete uzimati kod preosjetljivosti (alergije) na bilo koji sastojak lijeka.

Mjere opreza i upozorenja

Septolete pastile se ne preporučuju djeci mlađoj od 4 godine.

Uzimanje većih doza od propisanih nije preporučljivo.

Pri dugotrajnoj promuklosti posavjetujte se sa svojim liječnikom.

Dijabetičari moraju znati da svaka pastila sadržava 218 mg laktoze, 632 mg saharoze, 174,5 mg glukoze i 152,7 mg sorbitola.

Posebna upozorenja o pomoćnim tvarima

1 pastila sadržava 218 mg laktoze. Svakom dozom uzimate 218 mg laktoze uzimate li lijek u skladu s uputom za doziranje. Lijek nije primjeren za Vas imate li sljedeće zdravstvene tegobe: pomanjkanje enzima laktaze, galaktozemiju ili glukoza/galaktoza malapsorpcijski sindrom.

1 pastila sadržava 632 mg saharoze. Svakom uobičajenom dozom za odrasle uzimate 632 mg saharoze. Imate li prirodenu intoleranciju na fruktozu, glukoza/galaktoza malapsorpcijski sindrom ili pomanjkanje saharoza izomaltaze lijek nije primjeren za Vas.

1 pastila sadržava 174,5 mg glukoze. Svakom dozom uzimate 174,5 mg glukoze, uzimate li lijek sukladno uputi za doziranje.

1 pastila sadržava 152,7 mg sorbitola. Svakom dozom uzimate 152,7 mg sorbitola, uzimate li lijek u skladu s uputom za doziranje. Lijek nije primjeren za Vas imate li prirodenu intoleranciju fruktoze. Može prouzročiti probavne smetnje.

Glicerol u velikim dozama može prouzročiti glavobolju i probavne poremećaje.

Međusobno djelovanje lijekova

Uzimate li druge lijekove, posavjetujte se s liječnikom ili ljekarnikom.

Interakcije s drugim lijekovima nisu poznate.

Posebna upozorenja

Trudnoća i dojenje

Posavjetujte se s liječnikom ili ljekarnikom prije nego uzmete bilo koji lijek.

Trudnice i dojilje smiju uzimati Septolete pastile samo na preporuku liječnika.

Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima

Nije poznato da bi pastile Septolete utjecale na sposobnost upravljanja vozilima i strojevima.

Doziranje i način primjene

Po 1 pastilu rastopite u ustima svaka 2 do 3 sata. Djeci od 4. godine nadalje preporučuje se do 4 pastile, a od 10. godine nadalje do 6 pastila na dan. Odraslima i djeci starijoj od 12 godina preporučuje se do 8 pastila na dan.

Smatrate li da je učinak lijeka prejak ili preslab, posavjetujte se s liječnikom ili ljekarnikom. Septolete ne uzimajte neposredno prije obroka i istovremeno s mlijekom.

Ne uzimajte dvostruku dozu ako ste zaboravili uzeti prijašnju dozu.

Postupci u primjeru predoziranja

Ukoliko ste uzeli veću dozu lijeka nego što biste smjeli, odmah se posavjetujte s liječnikom ili ljekarnikom.

Glede količine djelatnih tvari u jednoj pastili, mogućnost predoziranja je minimalna. Pri uzimanju veće količine pastila može doći do želučano-crijevnih tegoba, mučnine, povraćanja i proljeva. U takvom slučaju prestanite s uzimanjem, popijte puno vode ili mlijeka i posavjetujte se sa svojim liječnikom ili ljekarnikom.

Opasnosti u primjeru prestanka uzimanja Septoleta

Nema ih.

Nuspojave

Kao svi lijekovi, i Septolete mogu imati nuspojave.

U propisanoj dozi Septolete pastile samo vrlo rijetko imaju neželjenih učinaka. U osjetljivih osoba uzimanje većih doza od propisanih može dovesti do želučano-crijevnih tegoba.

O svakoj nuspojavi obavijestite svog liječnika ili ljekarnika.

Rok valjanosti i čuvanje

Lijek čuvajte izvan dohvata i pogleda djece!

Lijek ne smijete upotrebljavati nakon isteka roka valjanosti koji je naveden na pakiranju.

Lijek čuvajte pri temperaturi do 25°C, zaštićeno od vlage i svjetlosti.

Datum zadnje revizije upute

16. lipnja 2008.

Broj i datum rješenja o odobrenju za stavljanje lijeka u promet u Republici Hrvatskoj

UP/I-530-09/04-02/112 , 26. 11. 2004.