

Pacjent

Orofar Junior - SKRÓCONA INFORMACJA O PRODUKCIE LECZNICZYM:

Nazwa produktu leczniczego: Orofar Junior, (*Benzoxonii chloridum + Lidocaini hydrochloridum*)

Skład jakościowy i ilościowy: Jedna tabletkę zawiera 1 mg benzoksoniowego chlorku i 1 mg lidokainy chlorowodoru. Substancje pomocnicze o znanym działaniu: sorbitol (E420). Jedna tabletkę zawiera 1000 mg sorbitolu. **Postać farmaceutyczna:** Tabletkę do ssania. **Wskazania do stosowania:** infekcje gardła; infekcje jamy ustnej (stany zapalne dziąseł, zakażenia i owrzodzenia błony śluzowej jamy ustnej - afty); ból gardła towarzyszący przeziębieniom, zapaleniu gardła, zapaleniu krtani; pomocniczo może być stosowany w leczeniu zapalenia migdałków (angina). Orofar Junior jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci powyżej 6 lat. **Dawkowanie i sposób podawania:** *Dorośli* Ssać powoli jedną tabletkę co dwie – trzy godziny. W przypadku nasilonej infekcji dawkę można zwiększyć do jednej tabletkę, co jedną lub dwie godziny. Nie należy przyjmować więcej niż dziesięć tabletek na dobę. W przypadku leczenia aft należy pozwolić tabletkę rozpuszczać się powoli, w pobliżu miejsca zmienionego chorobowo. *Dzieci w wieku powyżej 6 lat* Dzieci w wieku powyżej 6 lat nie powinny przyjmować więcej niż sześć tabletek na dobę. Nie należy stosować produktu leczniczego Orofar Junior u dzieci w wieku poniżej 6 lat, gdyż leki miejscowo znieczulające mogą powodować przemijające zaburzenia połykania i zwiększać ryzyko zachłyśnięcia. Tabletek nie należy żuć ani połykać. *Dzieci i młodzież* Produktu nie należy stosować u dzieci w wieku poniżej 6 lat. *Osoby starsze* Brak danych dotyczących stosowania produktu u osób starszych. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na chlorek benzoksoniowy i inne czwartorzędowe sole amoniowe. Nadwrażliwość na którąkolwiek substancję pomocniczą. Nadwrażliwość na lidokainy chlorowodorek lub inne substancje miejscowo znieczulające z grupy amidów. **Podmiot odpowiedzialny:** STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Niemcy. Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 9897 wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji PLW MiPB. OTC – Lek wydawany bez recepty. X.2020

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych i dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego, bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

- ważne od 01.10.2020