

| |
|---------------------------------------|
| APROVADO EM 31-08-2005 INFARMED |
|---------------------------------------|

FOLHETO INFORMATIVO

Este folheto contém informações importantes para si. Leia-o atentamente.

Este medicamento pode ser adquirido sem receita médica e destina-se ao tratamento de doenças que podem ser tratados sem a ajuda do médico. No entanto, é necessário utilizar Hydrotricine com precaução para obter os devidos resultados.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos solicite os serviços do farmacêutico.
- Em caso de agravamento ou não melhoria do estado de saúde, consulte o seu médico.

NOME DO MEDICAMENTO

HYDROTRICINE' 1 mg, pastilha

FORMA FARMACÊUTICA, COMPOSIÇÃO E APRESENTAÇÃO:

Embalagem com 24 pastilhas doseadas a 1 mg de tirotricina.

CATEGORIA FÁRMACO/TERAPÊUTICA E TIPO DE ACTIVIDADE

Grupo farmacoterapêutico: 6.1.1 Medicamentos que actuam na boca e orofaringe de aplicação tópica
Anti-séptico oral

Propriedades farmacológicas

A HYDROTRICINE fundamenta a sua actividade na aplicação das propriedades antibióticas da tirotricina, solubilizada e superactivada, para o tratamento das doenças da boca e da faringe. Ela exerce sobre os germes responsáveis pelas afecções da boca e garganta uma acção inibidora e bactericida.

A apresentação na forma de pastilhas tem a vantagem de permitir pôr a mucosa bucal em contacto com uma forte concentração de tirotricina permitindo a obtenção de um efeito terapêutico rápido.

NOME E DOMICÍLIO DO RESONSÁVEL PELA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO:

LABORATÓRIOS VITÓRIA, S.A.
Rua Elias Garcia,28
Venda Nova –2700-327 Amadora
(Sob licença Aventis Pharma)

| |
|---------------------------------------|
| APROVADO EM 31-08-2005 INFARMED |
|---------------------------------------|

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS:

Prevenção e tratamento local tópico de infecções limitadas à mucosa bucal e orofaríngea.

CONTRA-INDICAÇÕES E EFEITOS SECUNDÁRIOS:

A Hydrotricine está contra-indicada em caso de alergia ou hipersensibilidade conhecidas à tirotricina ou a esta família de antibióticos ou ainda a qualquer dos excipientes.

Está desaconselhado o uso em crianças com idade inferior a 6 anos.

A tirotricina não é um antibiótico adequado à administração sistémica, pelo que quando absorvido pode incluir risco de selecção de estirpes de microorganismos resistentes.

INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS OU OUTRAS FORMAS DE INTERACÇÃO

Não descritas.

PRECAUÇÕES DE UTILIZAÇÃO:

Não mastigar as pastilhas; deixar dissolver lentamente.

Desaconselha-se o uso em crianças com idade inferior a 6 anos.

No caso de persistência de sintomas ou manifestações sistémicas, a situação deverá ser reavaliada.

GRAVIDEZ, ALEITAMENTO E OUTRAS PATALOGIAS ESPECIAIS:

Na ausência de elementos concretos, não se aconselha a administração de Hydrotricine na grávida ou durante o período de aleitamento.

EFEITOS SOBRE A CONDUÇÃO DE VEÍCULOS E O USO DE MÁQUINAS:

Não aplicável

EXCIPIENTES:

Hydrotricine contém glucose e sacarose, se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento

| |
|---------------------------------------|
| APROVADO EM 31-08-2005 INFARMED |
|---------------------------------------|

POSOLOGIA E MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Tomar, em média, 4 a 10 pastilhas por dia, consoante os casos. Esta dose pode ser aumentada segundo o critério do médico.

Cada pastilha de Hydrotricine está doseada a 1 mg de tirotricina num excipiente que se dissolve lentamente na boca em contacto com a saliva e que liberta progressivamente o princípio activo. Não mastigar as pastilhas.

SOBREDOSAGEM OU INTOXICAÇÃO

Não estão referenciadas na bibliografia casos de sobredosagem.

RECOMENDAÇÕES AO DOENTE:

Comunique ao seu médico ou ao farmacêutico os efeitos indesejáveis detectados que não constem deste folheto.

Verifique o prazo de validade inscrito na embalagem.

Mantenha os medicamentos fora do alcance e da vista das crianças.

PRECAUÇÕES PARTICULARES DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 25°C.

Data da revisão do folheto informativo: