

Prospect: Informații pentru utilizator**TONSILOTREN comprimate**

Atropinum sulfuricum, Hepar sulfuris, Kalium bichromicum, Silicea, Mercurius bijodatus

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 2 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Tonsilotren și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Tonsilotren
3. Cum să luați Tonsilotren
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Tonsilotren
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Tonsilotren și pentru ce se utilizează

Dacă după 2 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Este recomandat în afecțiuni ale tractului respirator superior cum ar fi: amigdalite acute, de exemplu faringită catarală, faringită cronică, faringită cronică și cronic recurentă, hiperplazia amigdalelor la copii, tonsilectomii.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Tonsilotren**Nu luați Tonsilotren**

- dacă sunteți alergic la *Atropinum sulfuricum, Hepar sulfuris, Kalium bichromicum, Silicea, Mercurius bijodatus* sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).

Tonsilotren nu trebuie administrat copiilor cu vârsta mai mică de 2 ani.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Tonsilotren, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

O reevaluare a tratamentului este necesară:

- dacă afecțiunea acută nu se ameliorează sau se înrăutățește după 2 zile de tratament
- dacă apar simptome noi, de exemplu temperatură mai mare de 39°C.

Tonsilotren împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nu sunt cunoscute interacțiunile cu alte medicamente.

Tonsilotren împreună cu băuturi și alcool

Indicație generală: efectul unui medicament homeopat poate fi influențat nefavorabil de către factori generali dăunatori ce țin de stilul de viață ca și de către stimulante (alcool, cafea).

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Tonsilotren va fi utilizat în timpul sarcinii sau alăptării numai dacă medicul dumneavoastră consideră că este absolut necesar.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Tonsilotren nu are nicio influență asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Acest medicament conține lactoză monohidrat și zahăr. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Tonsilotren

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți

În cazul în care medicul nu recomandă alte doze, doza recomandată pentru adulți în afecțiunile acute este de 1 comprimat la fiecare oră, până la maximum 12 comprimate pe zi, până la stabilirea unei ameliorări. În tratamentul ulterior sau în faringitele cronice doza recomandată este de 1-2 comprimate de 3 ori pe zi.

Utilizarea la copii și adolescenți

În cazurile acute, doza recomandată este de 1 comprimat la fiecare două ore, în primele 1-2 zile. În tratamentul ulterior sau în faringitele cronice doza recomandată este de 1 comprimat de 3 ori pe zi. La copiii cu hiperplazie a amigdalelor faringiene doza recomandată este de 1 comprimat de 3 ori pe zi.

Durata tratamentului

Tratamentul trebuie să dureze cel puțin 6-8 săptămâni.

În faringita cronică recurentă se recomandă repetarea curelor de tratament de 6-8 săptămâni de mai multe ori pe an.

Mod de administrare

Comprimatele trebuie lăsate să se dizolve lent la nivelul cavității bucale. Pentru copiii mici, comprimatele pot fi sfărâmate și apoi dizolvate într-o cantitate mică de apă.

Trebuie să se păstreze un interval de cel puțin jumătate de oră între administrarea medicamentului și mese.

Dacă luați mai mult Tonsilotren decât trebuie

Anunțați imediat medicul.

Dacă uitați să luați Tonsilotren

Dacă ați uitat să luați o doză, luați-o imediat ce v-ați amintit, apoi treceți la schema de dozare recomandată. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate:

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- Erupții cutanate tranzitorii,
- Creșterea cantității de salivă – aceasta revine la normal la scăderea dozei sau la mărirea intervalului dintre doze.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Tonsilotren

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Tonsilotren

- Substanțele active sunt: *Atropinum sulfuricum* trit. D5 12,5 mg, *Hepar sulfuris* trit. D3 10,0 mg, *Kalium bichromicum* trit. D4 50,0 mg, *Silicea* trit. D2 5,0 mg, *Mercurius bijodatus* trit. D8 25,0 mg.

- Celelalte componente sunt: zahăr, lactoză monohidrat, stearat de magneziu

Cum arată Tonsilotren și conținutul ambalajului

Cutie cu 3 blistere din PVC/Al a câte 20 comprimate

Cutie cu 2 blistere din PVC/Al a câte 20 comprimate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

ALPEN PHARMA GmbH

Steinenfeld 3, 77736 Zell am Harmersbach, Germania

Fabricantul

Deutsche Homöopathie-Union Dhu-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germania

sau

Dr. Gustav Klein GmbH & Co. KG

Steinfeld 3

77736 Zell am Harmersbach, Germania

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2023

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>