

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

# FARINGAN

5 mg + 1,5 mg, tabletki do ssania

*Chlorhexidini dihydrochloridum + Benzocainum*

## Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

Lek ten należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty lub pielęgniarki.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie lub pielęgniarcie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie 5 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

### Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Faringan i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Faringan
3. Jak stosować lek Faringan
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Faringan
6. Zawartość opakowania i inne informacje

## 1. Co to jest lek Faringan i w jakim celu się go stosuje

Lek Faringan zawiera jako substancje czynne chloroheksydynę i benzokainę.

Chloroheksydyna wykazuje działanie przeciwbakteryjne. Benzokaina działa miejscowo znieczulająco.

Faringan jest wskazany w leczeniu miejscowym w stanach zapalnych błony śluzowej jamy ustnej (zapalenie jamy ustnej, zapalenie dziąseł, afty) oraz gardła (zapalenie gardła) u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat.

W przypadku nasilenia objawów bólu gardła lub dziąseł, utrzymywania się objawów dłużej niż 5 dni, wystąpienia wysokiej gorączki, bólu głowy, nudności lub wymiotów, należy zwrócić się do lekarza.

## 2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Faringan

### Kiedy nie stosować leku Faringan:

- jeśli pacjent ma uczulenie na chloroheksydynę, benzokainę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).
- u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją fruktozy.
- u pacjentów chorych na methemoglobinemię (chorobę krwi związaną z powstaniem nieprawidłowej hemoglobiny, niezdolnej do przyłączania i przenoszenia tlenu. Najczęstszym jej objawem jest sinica, powstająca w wyniku niedotlenienia tkanek).
- jeśli u pacjenta występują rany lub owrzodzenia jamy ustnej i gardła.
- jeśli u pacjenta występuje małe stężenie cholinesterazy w osoczu.
- u dzieci w wieku poniżej 12 lat.

### Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Faringan należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Należy zachować szczególną ostrożność w przypadku pacjentów:

- z nietolerancją estrowych środków miejscowo znieczulających (zwłaszcza pochodnych kwasu para-aminobenzoowego (PABA)), parabenów lub p-fenylenodiaminy, gdyż mogą oni wykazywać nadwrażliwość na benzokainę.

Jeśli u pacjenta występują zmiany nadżerkowe lub złuszczenie w obrębie błony śluzowej jamy ustnej, lek należy stosować z zachowaniem ostrożności pod kontrolą lekarza. Podczas długotrwałego stosowania (dłużej niż 7 dni) leku mogą wystąpić odwracalne przebarwienia zębów oraz powierzchni języka.

### Dzieci

Nie stosować u dzieci w wieku poniżej 12 lat.

### Lek Faringan a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Należy unikać równoczesnego stosowania leku z innymi lekami stosowanymi miejscowo.

Nie stosować leku wraz z:

- innymi lekami zawierającymi substancje bakteriobójcze (np. z sulfonamidami);
- inhibitorami cholinesterazy (lekami stosowanymi w leczeniu zaburzeń poznawczych).

### Lek Faringan z jedzeniem, pić i alkoholem

Nie należy jeść ani pić przez 30 minut po zastosowaniu leku.

### Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Leku Faringan nie należy stosować u kobiet w ciąży i karmiących piersią.

### Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Lek Faringan nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów mechanicznych i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu.

### Lek Faringan zawiera aspartam (E 951), izomalt (E 953) i sól.

Lek Faringan zawiera aspartam (E 951) - 4 mg w każdej tabletki do ssania. Aspartam jest źródłem fenyloalaniny. Może być szkodliwy dla pacjentów z fenylketonurią. Jest to rzadka choroba genetyczna, w której fenyloalanina gromadzi się w organizmie z powodu jej nieprawidłowego wydalania.

Lek zawiera izomalt (E 953) - 656,5 mg izomaltu (E 953) w każdej tabletki do ssania. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

Lek zawiera mniej niż 1 mmol (23 mg) sodu w tabletki, to znaczy lek uznaje się za „wolny od sodu”.

### 3. Jak stosować lek Faringan

Ten lek należy zawsze przyjmować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty lub pielęgniarki.

#### Zalecana dawka

*Dorośli i młodzież w wieku powyżej 12 lat*

Ssać po jednej tabletkę kilka razy na dobę. Jeśli jest taka potrzeba, ssać jedną tabletkę co 1-2 godziny, nie przekraczając 8 tabletek na dobę.

#### Sposób podawania

Stosowanie leku należy rozpocząć po wystąpieniu pierwszych objawów.

Tabletki do ssania należy ssać aż do ich rozpuszczenia się w jamie ustnej. Nie należy połykać ani rozgryzać.

Przez 30 minut po zastosowaniu leku nie zaleca się spożywania pokarmów ani picia. Lek zaleca się przyjąć co najmniej 30 minut po posiłku i co najmniej 30 minut po umyciu zębów, przed snem.

Chloroheksydyna zwiększa odkładanie kamienia nazębnego, dlatego podczas stosowania leku zaleca się szczególną dbałość o higienę jamy ustnej i rozważenie stosowania pasty do zębów, zapobiegającej odkładaniu kamienia.

Jeśli objawy nasiliły się lub nie ustąpiły po 5 dniach stosowania leku Faringan, wystąpi wysoka gorączka, ból głowy, nudności lub wymioty, należy skontaktować się z lekarzem. W przypadku wrażenia, że działanie leku jest za mocne lub za słabe, należy zwrócić się do lekarza.

#### Stosowanie u dzieci

Leku Faringan nie należy stosować u dzieci w wieku poniżej 12 lat.

#### Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Faringan

W razie przyjęcia większej niż zalecana dawki leku, należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

#### Pominięcie zastosowania leku Faringan

W przypadku pominięcia dawki leku nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki, lecz zastosować ją w czasie wynikającym z zaleconego schematu dawkowania.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

### 4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią. Należy przerwać stosowanie leku i natychmiast zwrócić się do lekarza lub skontaktować się z oddziałem ratunkowym najbliższego szpitala, jeśli wystąpią reakcje nadwrażliwości i (lub) wstrząs anafilaktyczny. Objawami mogą być: wysypka, świąd, omdlenia, obrzęk warg, twarzy, gardła lub języka, trudności w połykaniu lub oddychaniu.

Działania niepożądane, które mogą wystąpić w czasie stosowania leku Faringan, są wymienione poniżej:

Rzadkie (mogą występować rzadziej niż u 1 na 1 000 osób): reakcje alergiczne, miejscowe podrażnienie

Bardzo rzadkie (mogą występować rzadziej niż u 1 na 10 000 osób): reakcje nadwrażliwości, wstrząs anafilaktyczny

Częstość nieznaną (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych): methemoglobinemia (choroba krwi związana z powstaniem nieprawidłowej hemoglobiny), przebarwienie zębów, przebarwienie

języka, pieczenie języka, mrowienie języka i (lub) zaburzenia smaku podczas długotrwałego (ponad tydzień) stosowania.

#### Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie lub pielęgniarcie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: 22 49-21-301, fax: 22 49-21-309, strona internetowa <https://smz.ezdrowie.gov.pl>. Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

### 5. Jak przechowywać lek Faringan

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu po: „Termin ważności (EXP):” lub po: „EXP:”. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

### 6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### Co zawiera lek Faringan

Substancjami czynnymi leku są: chloroheksydyny dichlorowodorek oraz benzokaina. Każda tabletkę do ssania zawiera 5 mg chloroheksydyny dichlorowodoru i 1,5 mg benzokainy. Pozostałe składniki (substancje pomocnicze) to: izomalt (E953), makrogol 6000, aromat miętowy (mentol, menton, olejek mięty pieprzowej, maltodekstryna, skrobi oktenylobursztynian sodu (E 1450)), aspartam (E 951), magnezu stearynian.

#### Jak wygląda lek Faringan i co zawiera opakowanie

Lek Faringan jest w postaci tabletek do ssania barwy białej lub prawie białej, płaskich, okrągłych, z linią podziału z jednej strony o miętowym zapachu. Linia podziału na tabletkę ułatwia tylko jej przełamanie, a nie podział na równe dawki.

Blister PVC/Aluminium, zawierający 9 lub 10 tabletek, w tekturowym pudełku.

Wielkości opakowań: 10, 18, 20, 27 tabletek.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

#### Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Podmiot odpowiedzialny:

  
Solinea Sp. z o.o. Sp.K.  
Elizówka 65  
21-003 Ciecierzyn  
Polska  
Tel. 81 463-48-82

Wytwórca:

Mako Pharma Sp. z o.o.  
ul. Kolejowa 231 A,  
05-092 Dziekanów Polski  
Polska

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 11.07.2022