

BUCOMETASANA®

COMPOSICION

Cada comprimido contiene:

Hidrocloruro de clorhexidina (DCI), 5 mg; Benzocaína (DCI), 15 mg; Tirotricina (DCI), 1 mg.
Excipientes: Sorbitol, Aspartamo (E-951), Sílice coloidal anhidra, Manitol, Estearato de magnesio y Aroma de menta.

FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Envase de 20 ó 30 comprimidos para disolver en la boca.

ACTIVIDAD

Bucometasana® es una especialidad que combina en su formulación la acción antiséptica de la clorhexidina y tirotricina con la acción anestésica local de la benzocaína.

Mientras los antisépticos proporcionan una desinfección de la zona bucofaríngea, el anestésico local alivia el dolor.

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FABRICANTE

Abbott Laboratories S.A.

Avda. de Burgos 91

28050 Madrid

RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

Recipharm Parets, S.L.

Ramón y Cajal, 2

08150 Parets del Vallés (Barcelona)

INDICACIONES

Bucometasana® está indicado para el alivio sintomático de infecciones leves de boca y garganta que cursan con dolor, tales como irritación de la garganta, afonía y pequeñas aftas bucales.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en caso de hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

No se recomienda la administración de **Bucometasana®** a niños menores de 6 años.

Por contener sorbitol como excipiente, no debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

PRECAUCIONES

Si los síntomas persisten más de dos días o se agravan o van acompañados de fiebre alta, dolor de cabeza, náuseas o vómitos, consulte a su médico lo antes posible.

INTERACCIONES

No utilizar conjuntamente con sulfamidas ni con inhibidores de colinesterasa.

No utilizar junto con otros antisépticos bucofaríngeos sin consultar a su médico.

ADVERTENCIAS

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de Control de dopaje como positivo.

Embarazo y lactancia

Importante para la mujer

Si usted está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Las mujeres en período de lactancia deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Uso en niños

No utilizar en niños menores de 12 años sin consultar al médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción

No se han descrito.

Advertencias sobre excipientes

Este medicamento contiene aspartamo como excipiente. Las personas afectadas de fenilcetonuria tendrán en cuenta que cada comprimido contiene 3,37 mg de fenilalanina.

Por contener 0,78 g de sorbitol como excipiente por comprimido, este medicamento puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa (ver "Contraindicaciones").

POSOLOGIA

Para adultos y niños mayores de 12 años: disolver un comprimido en la boca sin masticarlo ni tragarlo entero cada 3-4 horas.

No tomar más de 7 comprimidos al día.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis o ingestión masiva accidental pueden aparecer náuseas, vómitos, dolor abdominal, mareos, visión borrosa, temblor, somnolencia, palidez.

Si esto ocurriera, acuda a su médico indicando el producto y la cantidad ingerida o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono: (91) 562.04.20.

REACCIONES ADVERSAS

Se han descrito reacciones irritativas cutáneas a preparados de clorhexidina que desaparecen al suspender el tratamiento. Ocasionalmente, reacciones alérgicas generalizadas a clorhexidina, alteraciones en el sentido del gusto y en la coloración de los dientes y empastes, molestias gastrointestinales.

Si observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACION

Condiciones de conservación normales.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL
ALCANCE DE LOS NIÑOS

Texto revisado : Mayo 1999

