

## SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

### 1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

TANTUM VERDE EUCALYPTUS 3 mg pastilky

### 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Jedna pastilka obsahuje benzydamini hydrochloridum 3 mg (odpovídající benzydaminum 2,68 mg).  
Pomocná látka se známým účinkem: jedna pastilka obsahuje 3 124,43 mg isomaltu (E 953) a alergen limonen (obsažený v blahovičnickové silici).  
Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Pastilka  
Tmavě zelené hranaté pastilky s prohlubní uprostřed

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikace

Přípravek je indikován k symptomatické léčbě zánětlivých procesů spojených s bolestí v ústní dutině a hltanu (jako jsou faryngitida, tonzilitida, parodontitida, gingivitida, glositida, stomatitida, afty apod.). Další indikací je podpůrná léčba po chirurgických a stomatologických výkonech v orofaryngeální oblasti.

Přípravek je určen pro dospělé, dospívající a děti od 6 let.

#### 4.2 Dávkování a způsob podání

##### Dávkování

Pastilky je vhodné podávat dospělým a dětem od 6 let až 3krát denně.

##### Způsob podání

Jedna pastilka se nechá volně rozpustit v ústech.

Pastilky nejsou určeny k polykání nebo kousání.

Přípravek Tantum Verde Eucalyptus nemá být používán bezprostředně před nebo v průběhu jídla a pití.

#### 4.3 Kontraindikace

Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.

#### 4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Dlouhodobé používání pastilek může zcela ojediněle vyvolat hypersenzitivitu na léčivou látku nebo na jejich pomocné látky.

Dojde-li ke vzniku hypersenzitivity, je nutné léčbu přerušit.

Podávání benzydaminu se nedoporučuje u pacientů s hypersenzitivitou na salicyláty (např.: kyselinu acetylsalicylovou a kyselinu salicylovou) nebo jiná NSAID.

U pacientů s bronchiálním astmatem nebo u pacientů s bronchiálním astmatem v anamnéze se může vyskytnout bronchospasmus. Proto je třeba těmto pacientům věnovat zvýšenou pozornost.

U malé části pacientů se mohou při závažném průběhu onemocnění vyskytnout bukální/faryngeální ulcerace. Pokud se symptomy onemocnění zhorší, nebo se nezlepší během 3 dnů, nebo se objeví horečka či jiné příznaky, pacient se musí poradit se svým lékařem nebo zubařem o vhodnosti léčby.

Léčivý přípravek obsahuje isomalt. Pacienti se vzácnými dědičnými problémy s intolerancí fruktózy nemají tento přípravek používat.

Léčivý přípravek obsahuje alergenní vonnou látku limonen (obsažena v blahovičnickové silici). Limonen může vyvolat alergickou reakci.

#### 4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce

Nebyly provedeny žádné studie interakcí.

#### 4.6 Fertilita, těhotenství a kojení

##### Těhotenství a kojení

Adekvátní data o účinku benzydaminu u těhotných a kojících žen nejsou dostupná. Úroveň vylučování benzydaminu do mateřského mléka nebyla studována.

Studie na zvířatech hodnotící účinek benzydaminu na březost, vývoj embrya/plodu, porod a postnatální vývoj nejsou dostatečné (viz bod 5.3) a nelze tedy stanovit potenciální riziko pro člověka. Přípravek nemá být používán v období těhotenství a kojení.

##### Fertilita

Klinické údaje o účinku benzydaminu na fertilitu nejsou dostupné. Ve studiích na zvířatech nebyl při běžných dávkách prokázán vliv na fertilitu.

#### 4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Tantum Verde Eucalyptus nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

#### 4.8 Nežádoucí účinky

Frekvence výskytu nežádoucích účinků je vyjádřena podle MedDRA:

velmi časté ( $\geq 1/10$ ); časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ); méně časté ( $\geq 1/1\ 000$  až  $< 1/100$ ); vzácné ( $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ ); velmi vzácné ( $< 1/10\ 000$ ), není známo (z dostupných údajů nelze určit).

| Třídy orgánových systémů podle databáze MedDRA | Méně časté ( $\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$ ) | Vzácné ( $\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$ ) | Velmi vzácné ( $< 1/10\ 000$ ) | Není známo (z dostupných údajů nelze určit)  |
|--|---|---|--------------------------------|--|
| Gastrointestinální poruchy                     |   | Pálení v ústech nebo sucho v ústech         |                                | Snížení citlivosti v ústech                  |
| Poruchy imunitního systému                     |   |   |                                | Anafylaktická reakce, hypersenzitivní reakce |
| Respirační, hrudní a mediastinální poruchy     |   |   | Laryngospasmus                 |  |
| Poruchy kůže a podkožní tkáň                   | Fotosenzitivita                             |   | Angioedém                      |  |

Místní nežádoucí účinky jsou obvykle jen přechodného charakteru a spontánně odezní. Pouze vzácně je zapotřebí je léčit. Mezi farmakodynamické účinky benzydaminu patří i účinek lokálně anestetický, který je může někdy doprovázet.

#### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

#### **4.9 Předávkování**

Požití větší dávky (10 mg/kg) může vést k přechodným nežádoucím účinkům, jako jsou excitace, křeče, pocení, ataxie, tremor, zvracení, poruchy spánku, neklid, optické halucinace (mžítka před očima, barevné nebo bílé plochy). Specifické antidotum není známo. Při předávkování je léčba symptomatická.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Krční léčiva, jiná krční léčiva benzydamin, ATC kód: R02AX03

Léčivou látkou přípravku je benzydamin-hydrochlorid, látka patřící mezi nesteroidní antiflogistika. Při lokální aplikaci má benzydamin analgetický, lokálně anestetický a protizánětlivý účinek, redukuje zánětlivé symptomy - edém, erytém a bolest spojenou se zánětem fyzikálního, chemického či mikrobiálního původu.

#### **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Po lokálním podání léčivá látka proniká do tkáně postižené zánětem, ale systémová biologická dostupnost je velmi nízká (pod 10 %).

#### **5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti**

Ve studiích reprodukční toxicity provedených na potkanech a králících byla zjištěna vývojová a peri/postnatální toxicita při plasmatických koncentracích mnohem vyšších (až do 40násobku), než bylo pozorováno po podání jednotlivé terapeutické perorální dávky. V těchto studiích nebyl pozorován žádný teratogenní účinek. Dostupné kinetické údaje však nedovolují stanovit klinickou relevanci těchto studií reprodukční toxicity.

### **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

#### **6.1 Seznam pomocných látek**

Isomalt (E 953), blahovičnicková silice (obsahující alergen limonen), monohydrát kyseliny citronové, draselná sůl acesulfamu, levomenthol, chinolinová žluť (E 104), indigokarmín (E 132).

#### **6.2 Inkompatibility**

Neuplatňuje se.

#### **6.3 Doba použitelnosti**

4 roky

#### **6.4 Zvláštní opatření pro uchování**

Uchovávejte při teplotě do 30 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

#### **6.5 Druh obalu a obsah balení**

Každá pastilka je zabalena do parafinového papíru.

10 pastilek je společně zabaleno do obalu PE-Al-papír.

2×10 nebo 4×10 zabalených pastilek je vloženo do krabičky.

Velikost balení: 20 nebo 40 pastilek.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku**

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

#### **7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Palachovo náměstí 799/5, 625 00 Brno, Česká republika

#### **8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

69/430/13-C

#### **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 30.10.2013

Datum posledního prodloužení registrace: 24. 10. 2018

#### **10. DATUM REVIZE TEXTU**

8. 1. 2021