

Septolete® 1,5 mg/ml + 5 mg/ml Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung

Wirkstoffe: Benzydaminhydrochlorid/Cetylpyridiniumchlorid

Zus.: 1 ml Spray enthält: Wirkstoff: 1,5 mg Benzydaminhydrochlorid und 5 mg Cetylpyridiniumchlorid 1H₂O. Sonstige Bestandteile: Ethanol 96 % (95,1 % - 96,9 % (V/V), 92,6 % - 95,2 % (G/G)), Glycerol (E422), Macrogolglycerolhydroxystearat (Ph.Eur.), Saccharin-Natrium (Ph.Eur.), Pfefferminzöl, Gereinigtes Wasser.

Anw.: Anwendung bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 6 Jahren für die kurzzeitige lokale, antiinflammatorische, analgetische und antiseptische Behandlung von Irritationen des Mund- und Rachenraums und des Zahnfleisches sowie vor und nach Zahneraktionen. **Gegenan.:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Kinder unter 6 Jahren, da diese Art der Darreichungsform für diese Altersgruppe aufgrund einer möglichen Inhalation des Sprays ungeeignet ist. **Anw.-beschränk.:** Nicht länger als 7 Tage anwenden. Überempfindlichkeit gegen Salizylate (z. B. Acetylsalicylsäure und Salicylsäure) und andere nicht-steroidale Antirheumatika (NSAID), gleichzeitige Anwendung mit anionischen Verbindungen (z. B. in Zahnpasta) oder Milch. Bronchialasthma. Nicht inhalieren. Nicht gleichzeitig mit anderen Antiseptika anwenden.

Schwangersch.: Strenge Indikationsstellung. **Stillzeit:** Strenge Indikationsstellung. **Nebenw.:** Seltene: Bronchospasmus, Urtikaria, Photosensitivität. Sehr selten: Irritationen der Mucosa im Mund, brennendes Gefühl im Mund. Nicht bekannt: Überempfindlichkeitsreaktionen, anaphylaktische Reaktionen, Brennen der Mukosa, Taubheit der Mundschleimhaut. **Warnhinw.:** Septolete Spray zur Anwendung in der Mundhöhle, Lösung enthält Macrogolglycerolhydroxystearat (Ph.Eur.), welches Magenverstimmungen u. Durchfall hervorrufen kann. Weitere Informationen siehe Fach- oder Gebrauchsinformation.

Apothekenpflichtig. TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven.

Stand: Februar 2022.

Septolete® mit Eukalyptus-Geschmack 3 mg/1 mg Lutschtabletten

Wirkstoffe: Benzydaminhydrochlorid/Cetylpyridiniumchlorid

Zus.: 1 Lutschtablette enthält: Wirkstoff: 3 mg Benzydaminhydrochlorid und 1 mg Cetylpyridiniumchlorid. Sonstige Bestandteile: Eukalyptusöl, Levomenthol, Citronensäure, Sucralose, Isomalt (Ph.Eur.), Brillantblau FCF (E 133).

Anwendungsgebiete: Entzündungshemmende, analgetische und antiseptische Behandlung von Halsschmerzen in Verbindung mit Infektionen der oberen Atemwege, einschließlich Pharyngitis.

Gegenanzeichen.: Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile. Kinder unter 6 Jahren.

Anwendungsbeschränkungen: Bronchialasthma, offenen Wunden der Schleimhaut oder Ulzerationen im Mund- und Rachenraum, Überempfindlichkeit gegen Salizylate (z. B. Acetylsalicylsäure und Salicylsäure) und andere nicht-steroidale Antirheumatika (NSAID), gleichzeitige Anwendung mit anionischen Verbindungen (z. B. in Zahnpasta) oder Milch, hereditäre Fructose-Intoleranz.

Schwangerschaft: Strenge Indikationsstellung.

Stillzeit: Strenge Indikationsstellung.

Nebenwirkungen: Gelegentlich: Photosensitivität. Seltene: Bronchospasmus, Laryngospasmus, Urtikaria. Sehr selten: Irritation der Mucosa im Mund, brennendes Gefühl im Mund. Nicht bekannt: Brennen der Mukosa, Taubheit der Mundschleimhaut, Verfärbung von Zunge und Zähnen, Überempfindlichkeitsreaktionen, anaphylaktische Reaktionen, Störung der Wundheilung. Weitere Informationen siehe Fach- oder Gebrauchsinformation.

Apothekenpflichtig. TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven.

Stand: August 2019.