

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Juanolgar 3 mg Pastillas para chupar sabor limón Bencidamina hidrocloreuro

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento porque contiene información importante para usted.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita consejo o más información consulte a su farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.
- Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 3 días.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Juanolgar y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Juanolgar
3. Cómo tomar Juanolgar
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Juanolgar
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Juanolgar y para qué se utiliza

Juanolgar contiene el principio activo bencidamina, un antiinflamatorio local que pertenece al grupo de agentes para el tratamiento oral local.

Juanolgar está indicado en adultos y en niños mayores de 6 años, en el tratamiento local sintomático para el alivio del dolor e irritación de la boca y garganta.

Debe consultar a un médico si empeora o si no mejora después de 3 días.

2. Qué necesita saber antes de tomar Juanolgar

No tome Juanolgar

- Si es alérgico a bencidamina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar Juanolgar

- Si usted sufre fenilcetonuria.
- Si usted ha padecido o padece asma.
- Si es alérgico al ácido acetilsalicílico o a otros analgésicos antiinflamatorios (AINE).
- Si su médico le ha dicho que tiene intolerancia a algunos azúcares, contacte a su médico antes de tomar este medicamento.
- Si el dolor de boca o garganta empeora o persiste más de 3 días, aparece fiebre u otros síntomas y puesto que en un número limitado de pacientes, las ulceraciones bucofaríngeas pueden ser signo de patologías graves, consulte con su médico o dentista.

Toma de Juanolgar con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Toma de Juanolgar con los alimentos y bebidas

Los alimentos y las bebidas no influyen cuando se toma este medicamento.

Embarazo y lactancia

.Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o está planeando quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Juanolgar no debe tomarse durante el embarazo.

Juanolgar no debe tomarse durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

El uso de Juanolgar no afecta a la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

Juanolgar contiene:

Isomalta: si su médico le ha indicado que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Aspartamo: este medicamento contiene 3,26 mg de aspartamo en cada pastilla equivalente a 3,26 mg/3237 mg. El aspartamo contiene una fuente de fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria (FCN), una enfermedad genética rara en la que la fenilalanina se acumula debido a que el organismo no es capaz de eliminarla correctamente.

Aroma de menta con alcohol bencílico, citronelol, d-limoneno, eugenol, geraniol, linalol y aroma de limón con alcohol bencílico, citral, citronelol, d-limoneno, geraniol, linalol: pueden provocar reacciones alérgicas.

Butilhidroxianisol (E-320) que es un componente del aroma de limón: puede provocar reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) o irritación de los ojos y membranas mucosas.

3. Cómo tomar Juanolgar

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda pregunte a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos y niños mayores de 6 años: 1 pastilla para chupar 3 veces al día. No tome más de 3 pastillas para chupar en 24 horas.

Uso en niños

Niños de 6 a 11 años: este medicamento debe ser siempre administrado bajo la supervisión de un adulto. La forma farmacéutica de pastillas para chupar no debe darse a niños menores de 6 años de edad.

Juanolgar no se puede tomar durante más de 7 días.

Cómo tomar:

Uso bucofaríngeo.

Deje disolver lentamente una pastilla para chupar en la boca.

No tragar.

No masticar.

Si toma más Juanolgar del que debe

Si accidentalmente toma demasiadas pastillas para chupar, contacte con su farmacéutico, médico o servicio de urgencias del hospital más cercano inmediatamente. Lleve siempre con usted el envase del medicamento, queden o no pastillas.

Aunque se puede producir muy raramente, los síntomas de sobredosis notificados en niños son excitación, convulsiones, sudor, alteraciones en la marcha, temblores y vómitos después de la administración oral de dosis de cerca de 100 veces mayores que las de 1 pastilla.

Si tiene más preguntas sobre el uso de este producto, consulte su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental de cantidades grandes de Juanolgar, acuda inmediatamente a un centro médico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 915.620.420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- Sensibilidad de la piel a la luz del sol (que causa erupción o quemadura solar).

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- Sensación de quemazón o sequedad de boca. Si esto le pasa, pruebe a beber un vaso de agua para reducir el efecto.

Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):

- Hinchazón repentina de la boca/garganta y membranas mucosas (angioedema).
- Dificultad para respirar (laringoespasma).

No conocida (la frecuencia no se puede estimar a partir de los datos disponibles):

- Pérdida local de la sensibilidad de la mucosa oral (hipoestesia oral).
- Reacción alérgica (hipersensibilidad)
- Reacción alérgica grave (reacciones anafilácticas), cuyos signos pueden incluir dificultad para respirar, dolor u opresión en el pecho y/o sensación de mareo/desmayo, picor intenso de la piel o bultos en la piel, hinchazón de la cara, los labios, la lengua y/o la garganta, y que pueden ser potencialmente fatales.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.


5. Conservación de Juanolgar

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de la abreviatura CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Juanolgar

- **El principio activo es hidrocloreuro de bencidamina.**
- Cada pastilla para chupar contiene 3 mg de hidrocloreuro de bencidamina (equivalente a 2,68 mg de bencidamina).
- Los demás componentes (excipientes) son: isomalta (E953), aspartamo (E951), ácido cítrico monohidrato, aroma de limón, aroma de menta, amarillo de quinoleína (E104), indigotina (E132).

Aspecto del producto y contenido del envase

Este medicamento se presenta como pastillas para chupar cuadradas de color verde amarillo, con una cavidad central.

Las pastillas se pueden envasar en blister PVC/PE/PVDC – ALU o envueltas en papel parafinado.

Envase con 20 ó 30 pastillas para chupar.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

ANGELINI PHARMA ESPAÑA, S.L.

c/ Antonio Machado, 78-80

3ª planta, módulo A-Edificio Australia

08840 Viladecans, Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

A.C.R.A.F. S.p.A.,

Via Vecchia del Pinocchio, 22

60131 – Ancona, Italia

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

*Italia: **Tantum Verde P, 3mg pastiglie gusto limone***

*Portugal: **Tantum Verde[®], pastilhas, 3 mg, sabor a limao***

*España: **Juanolgar 3 mg Pastillas para chupar sabor limón***

*Alemania: **Tantum Verde mit Zitronengeschmack 3 mg Lutschtabletten***

*Dinamarca: **Zyx citron 3mg sugetabletter***

Suecia: Zyx citron 3 mg sugtabletter

Reino Unido: Difflam 3 mg lozenges, lemon taste

Este prospecto ha sido aprobado en diciembre 2022.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>