

FONERGIN

SULFATO DE FRAMICETINA + ASSOCIAÇÕES



FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES

Fonergin (sulfato de frameticina + associações) pastilhas - embalagem com 12 pastilhas.

Fonergin (sulfato de frameticina + associações) colutório spray - frasco com 15 mL.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Pastilhas - cada pastilha contém 5 mg de sulfato de frameticina, 0,2 mg de prednisolona, 0,2 mg de gramicidina, 0,4 mg de cloridrato de amilocaína, 0,6 mg de cloridrato de procaína.

Excipientes: sorbitol pó, lactose, estearato de magnésio, corante vermelho eritrosina CI 45.430, aroma artificial de tangerina.

Colutório spray - cada mL do colutório contém 10 mg de sulfato de frameticina, 0,2 mg de prednisolona, 0,05 mg de gramicidina, 0,4 mg de cloridrato de amilocaína, 1,2 mg de cloridrato de procaína.

Excipientes: ácido cítrico, citrato de sódio, polissorbato 80, álcool etílico, propilenoglicol, sacarina sódica, aroma artificial de groselha, ácido sulfúrico 5%, água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Fonergin (sulfato de frameticina + associações) é um medicamento de ação anti-infecciosa, antiinflamatória e analgésica utilizado nas infecções da boca e da garganta. O produto deve ser conservado ao abrigo da luz, calor e umidade. O prazo de validade encontra-se impresso na embalagem externa. Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término ou se está amamentando. Siga a orientação do seu médico respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. As pastilhas de Fonergin (sulfato de frameticina + associações) não devem ser mastigadas; devem ser deslocadas na boca o mínimo possível, deixando que se dissolvam muito lentamente. Não deixar o pulverizador de Fonergin spray (sulfato de frameticina + associações) funcionar por mais do que uma fração de segundo para não desperdiçar o produto. Na criança rebelde, deve-se pulverizar no momento da expiração, isto é, durante o grito.

Não interromper ou modificar o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Informe ao seu médico caso apresentem reações desagradáveis, por exemplo, náusea, vômito, diarreia, reações alérgicas.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

A co-administração de cidofovir e ciclosporina com a frameticina pode aumentar o risco de nefrotoxicidade. O uso concomitante de ácido acetilsalicílico com corticosteróide aumenta o risco de ulceração gastrointestinal.

Este medicamento é contra-indicado em pacientes que já apresentaram reações alérgicas aos componentes da fórmula. Existindo a possibilidade de mascaramento dos sintomas de contaminação por fungos da lesão tratada, é necessário que o paciente permaneça sob vigilância até a cura completa.

Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, e durante o tratamento.

É recomendado que o paciente permaneça sob cuidados médicos até a completa cura.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Dor, inflamação e infecção constituem o quadro dominante dos processos patogênicos da garganta, freqüentemente não guardando sequer correlação com a infecção por ele responsável. Daí a necessidade de uma terapêutica que não somente se destine ao agente causal como também provoque, com rapidez, o desaparecimento da incômoda sintomatologia. Com este duplo objetivo, a fórmula de Fonergin (sulfato de frameticina + associações) possibilita uma tripla ação: anti-infecciosa, antiinflamatória e analgésica. A ação anti-infecciosa é assegurada pela associação de dois antibióticos de ação tópica que compõem um espectro bastante



específico para os germes que mais comumente infectam a bucofaringe.

A ação combinada da frameticina e da gramicidina determina uma eficaz cobertura antibiótica contra os germes gram-positivos e gram-negativos, além de uma atuação particularmente eficiente contra os *Stafilococcus aureus*, *Neisseria catharralis*, *Pneumococcus sp*, etc.

A ação antiinflamatória do medicamento se processa através da terapêutica de contato exercida pela prednisolona, sem dúvida o mais clássico dos corticosteróides, dosado de maneira a não comportar qualquer atuação sistêmica, o que afasta preocupações ligadas ao

seu uso interno.

E, finalmente, ação analgésica, a cargo da amilocaína e da procaína, possibilitando um pronto alívio da dor.

INDICAÇÕES

Anginas, faringites, amigdalites por germes banais, gengivites, pulpites, estomatites (aftas bucais).

CONTRA-INDICAÇÕES

PACIENTES QUE APRESENTAM HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DA FÓRMULA.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

EXISTINDO A POSSIBILIDADE DE MASCARAMENTO DOS SINTOMAS DE CONTAMINAÇÃO POR FUNGOS DA LESÃO TRATADA, É NECESSÁRIO QUE O PACIENTE PERMANEÇA SOB VIGILÂNCIA ATÉ A CURA COMPLETA.

GRAVIDEZ E LACTAÇÃO: COMO TODO MEDICAMENTO, O PRODUTO SÓ DEVE SER UTILIZADO DURANTE A GRAVIDEZ OU LACTAÇÃO QUANDO OS BENEFÍCIOS ESPERADOS SUPERAREM OS POSSÍVEIS RISCOS.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS E COM ALIMENTOS

A CO-ADMINISTRAÇÃO DE CIDOFOVIR E CICLOSPORINA COM A FRAMICETINA PODE AUMENTAR O RISCO DE NEFROTOXICIDADE. O USO

CONCOMITANTE DE ÁCIDO ACETILSALICÍLICO COM CORTICOSTERÓIDE AUMENTA O RISCO DE ULCERAÇÃO GASTRINTESTINAL.

REAÇÕES ADVERSAS

REAÇÕES DE HIPERSENSIBILIDADE (EDEMA, REAÇÕES ANAFILACTÓIDES), NEFROTOXICIDADE, DERMATITE DE CONTATO, "RASH", NÁUSEAS, VÔMITOS E DIARRÉIA.

POSOLOGIA

Pastilha

Uma pastilha a cada duas ou três horas, de acordo com a intensidade da sintomatologia. Um maior tempo de permanência das pastilhas na boca, possibilita sua melhor atuação terapêutica, sintomatológica e etiológica.

As pastilhas não devem ser mastigadas; devem ser deslocadas na boca o mínimo possível, deixando que se dissolvam muito lentamente.

Spray

Fazer uma pulverização na boca e na garganta de hora em hora ou a cada duas horas, conforme a gravidade dos sintomas.

Modo de usar:

-Mantendo o frasco em posição vertical (em pé), fazer uma pulverização da boca e da garganta de hora em hora, ou a cada duas horas, conforme a gravidade dos sintomas.

-Dirigir o jato em direção ao fundo da garganta, devendo a língua ficar abaixada ao máximo.

-Para uma aplicação eficaz, pressione repetidamente a válvula. Na criança rebelde, pulverizar no momento da expiração, isto é durante o grito.

SUPERDOSAGEM

Em caso de superdosagem, são recomendadas as medidas usuais de suporte para remover do organismo a droga não absorvida.

Pacientes Idosos

Não há restrições ou recomendações especiais com relação ao uso do produto por pacientes com idade acima de 65 anos.

Venda sob prescrição médica. N° do lote, data de fabricação e prazo de validade: ver cartucho. Ind. Bras. - Reg. MS n° 1.0394.0492
Farm. Resp.: J.G. Rocha CRF/SP n° 4067 - CNPJ 61.150.819/0001-20

706560

 **FARMASA**
LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.
RUA NOVA YORK, 245 - 04560-908 - SÃO PAULO - SP - SAC 0800 11 4033 - www.farmasa.com.br