



Strepsils®



Warm

Hương gừng



Viên ngậm kháng khuẩn giúp giảm viêm họng.

*Thưc
16/5/13*



Thành phần: Mỗi viên ngậm chứa: Hoạt chất: 2,4-Dichlorobenzyl Alcohol 1,2 mg, Amylmetacresol 0,6 mg. Tã được: Acid Tartaric, Anthocyanins (E163), Fruity Plum Flavour, Soothing Cream Flavour, Warm Sensation Flavour, Warm Ginger Spice Flavour, Medium chain triglyceride, Liquid sucrose, Liquid glucose. **Chỉ định:** Strepsils Warm là viên ngậm kháng khuẩn để làm giảm triệu chứng của viêm họng. **Chống chỉ định:** Quả mẫn với bất kỳ thành phần nào của thuốc. **Cảnh báo và thận trọng đặc biệt khi sử dụng:** Nếu có bất kỳ triệu chứng nào xảy ra, hỏi ý kiến bác sĩ. Bệnh nhân có các vấn đề di truyền hiếm gặp như không dung nạp fructose, kém hấp thu glucose-galactose hoặc thiếu sucrose-isomaltase thì không nên dùng thuốc này. **Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.** Nếu cần thêm thông tin, xin hỏi ý kiến bác sĩ. **Liều lượng và cách dùng:** Dùng đường uống. Người lớn và trẻ em (trên 6 tuổi): ngậm 1 viên để tan chậm trong miệng cách khoảng 2 đến 3 giờ, sử dụng tối đa 12 viên trong 24 giờ. Người cao tuổi: không cần điều chỉnh liều đối với nhóm tuổi này. Không thích hợp cho trẻ em dưới 6 tuổi. **Tác dụng không mong muốn:** Chưa ghi nhận tác dụng phụ hoặc phản ứng có hại nào. Trong trường hợp hiếm, đã gặp các rối loạn như "tiêu chảy và khó chịu ở dạ dày", "viên ngậm làm đau lưỡi" v.v.. mặc dù chúng không theo một dạng đặc trưng nào. Các triệu chứng của hiện tượng này đã được nhận biết khi xảy ra ở một tỷ lệ bệnh nhân dưới dạng phản ứng giả được sau khi dùng viên lactose (Beecher, J Am Assn 1995, 159, 1602, Wolf và Pinsky, J Am Med Assn, 1954, 155, 339). Phản ứng dị ứng hiếm khi xảy ra. **Nhà sản xuất:** Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, Nottingham Site, Thane Road, Nottingham, Nottinghamshire, NG90 2DB, United Kingdom. **Nhà đóng gói:** Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd, 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Road, Bangplee, Samutprakarn 10540 Thailand.

Số giấy tiếp nhận hồ sơ đăng ký quảng cáo thuốc của Cục quản lý dược: XXXX/XX/QLD-TT, ngày.....tháng.....năm.....