



Phonal[®] Spray

PULVERIZACIONES FARINGO-LARINGEAS

COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

Dexametasona (DCI) (fosfato disódico)	0,2 mg
Benzalconio cloruro (DCI)	0,2 mg
Excipientes, 12,4% de etanol, sacarina sódica, polisorbato 80, fosfato disódico, fosfato sódico monobásico, esencias de hierbabuena y anís, agua, c.s.	

ACCIÓN TERAPÉUTICA E INDICACIONES

PHONAL es una composición antiinflamatoria y antiséptica basada en la actividad farmacológica de sus dos principios activos. El Cloruro de Benzalconio es un potente germicida que actúa sobre diversos microorganismos patógenos habitualmente responsables de los procesos infectivos del territorio faringo-laríngeo.

El efecto antiséptico de este compuesto de amonio cuaternario se refuerza por sus propiedades humectantes y detergentes: impregna la superficie lesionada, depurándola mediante el arrastre mecánico de bacterias e impurezas.

La Dexametasona ejerce una acción antiflogística, antialérgica y antiprurítica. Phonal está indicado en:

Laringitis aguda (catarro laríngeo) y crónica. Afonías. Laringitis subglótica. Laringitis aguda, hipertrófica y granulosa. Criptitis amigdalares. Epiglotitis. Faringitis crónica, seca y costrosa. Faringitis tóxicas. Síndrome edematoso parestésico en los operados.

POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO

Uso tópico. Introducir la cánula en la cavidad bucal y presionar suficientes veces el pulsador hasta conseguir una correcta pulverización, aplicando el producto hacia la garganta.

Se realizarán varias administraciones al día, hasta un total de 4 a 8 veces.

EFFECTOS SECUNDARIOS

No se han descrito.

CONTRAINDICACIONES

No se han descrito.

PRECAUCIONES

Por contener etanol como excipiente, puede ser causa de riesgo en pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia y en mujeres embarazadas y niños.

ADVERTENCIAS

– Advertencias sobre excipientes:

Por contener etanol como excipiente, las aplicaciones frecuentes pueden producir irritación y sequedad de piel.

– Se informa a los deportistas que este medicamento contiene dexametasona que puede establecer un resultado analítico de control de dopaje como positivo.



**IMPORTANTE PARA LA MUJER:**

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

La baja toxicidad de los ingredientes y la forma de administración no hacen posible la intoxicación.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir a un centro médico y/o consultar al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono (91) 562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

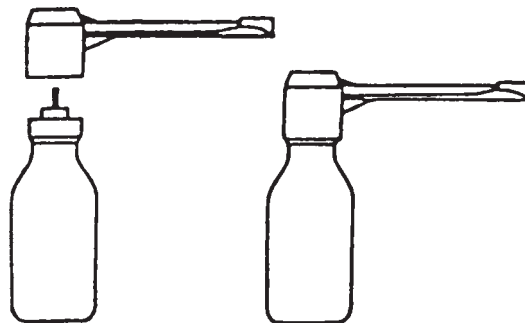
No precisa condiciones especiales de almacenamiento.

PRESENTACIÓN

Frasco conteniendo 20 ml de solución y pulsador aplicador.

Para montar el pulsador-aplicador en el frasco basta acoplarlo según el dibujo, quedando listo para su uso.

NOTA: En caso excepcional de obstrucción de la cánula basta con punzar con un alfiler el orificio de salida de la citada cánula.

**ADVERTENCIA**

Este envase no contiene propulsor ni está a sobrepresión.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.



LABORATORIO REIG JOFRÉ, S.A.

Avda. Gran Capità, 10
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)

3383-02

