

Flonidan 10 mg comprimate
Loratadină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Flonidan 10 mg comprimate
Loratadină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține 10 mg loratadină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate

10 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

Doze și mod de administrare:

- *Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani:* un comprimat Flonidan o dată pe zi.
 - *Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 12 ani și greutate corporală peste 30 kg:* un comprimat Flonidan o dată pe zi.
 - *Copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 12 ani și greutate corporală sub 30 kg:* Flonidan nu este recomandat copiilor sub 30 kg.
- La copii cu vârsta între 2 și 6 ani se recomandă alte forme farmaceutice adaptate vârstei.*
Flonidan 10 mg comprimate nu este recomandat copiilor cu vârsta sub 2 ani.
- *Pacienți cu afecțiuni hepatice severe:* Pentru *adulți și copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 12 ani și greutate corporală peste 30 kg:* un comprimat Flonidan o dată la două zile.
- Pentru *copii cu vârsta între 6 și 12 ani și greutate corporală sub 30 kg:* 1/2 comprimat Flonidan o dată la două zile.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Antialergic

Indicații:

Flonidan ameliorează simptomele rinitei alergice sezoniere (strănutul, secreția nazală abundentă sau mâncărimea nazală, usturimea sau mâncărimea oculară) și ale urticariei cronice (mâncărimi) și ale altor alergii ale pielii.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia

{Sigla SANDOZ}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10165/2017/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Flonidan 10 mg comprimate

Flonidan 10 mg comprimate
Loratadină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ
BLISTER**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Flonidan 10 mg comprimate
Loratadină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lek Pharmaceuticals d.d.

{Sigla SANDOZ}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. ALTE INFORMAȚII

Antialergic