

**Caffetin COLDmax 1000 mg/12,2 mg pulbere pentru soluție orală, în plic  
paracetamol/clorhidrat de fenilefrină**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Cutie**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Caffetin COLDmax 1000 mg/12,2 mg pulbere pentru soluție orală, în plic  
paracetamol/clorhidrat de fenilefrină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare plic conține paracetamol 1000 mg și clorhidrat de fenilefrină 12,2 mg (echivalent cu  
fenilefrină bază 10 mg).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și zahăr, aspartam (E 951), sorbitol (E 420) și sodiu. Vezi prospectul pentru informații  
suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Pulbere pentru soluție orală în plic  
10 plicuri

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

**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)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

Soluția reconstituită este stabilă timp de 60 minute când este păstrată la temperaturi sub 25°C.

**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**

ALKALOID-INT d.o.o.  
Šlandrova ulica 4, 1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenia

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

10629/2018/01

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

aromă de lămâie-mentol

COMBATE RĂCEALA ȘI GRIPA✓  
REDUCE TEMPERATURA CORPULUI✓  
AMELIOREAZĂ DUREREA✓  
REDUCE SECREȚIA NAZALĂ✓

Dizolvați conținutul unui plic în 250 ml de apă caldă, dar nu fierbinte. Amestecați până când se dizolvă complet.

Pentru ameliorarea simptomelor de răceală și gripă.

Adulți, vârstnici și adolescenți cu vârsta peste 16 ani: 1 plic la interval de 4-6 ore.

**Nu luați mai mult de 4 plicuri într-un interval de 24 de ore.**  
Nu depășiți doza recomandată.

Dacă simptomele persistă timp de mai mult de 3 zile sau se înrăutățesc, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Conține paracetamol.

Nu luați împreună cu orice alte medicamente care conțin paracetamol.

În cazul unui supradozaj, chiar dacă vă simțiți bine, trebuie să cereți imediat sfatul unui medic.

Acest medicament conține un decongestionant. Nu luați împreună cu alte medicamente pentru ameliorarea răcelii, gripei sau congestiei.

Dacă sunteți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a lua medicamentul.

Dacă vă sunt prescrise alte medicamente, adresați-vă farmacistului sau medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

**Nu administrați medicamentul copiilor și adolescenților cu vârsta sub 16 ani.**

A se utiliza numai pe termen scurt.

**Citiți cu atenție și în întregime prospectul înainte de a începe să luați acest medicament.**

#### **16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

caffetin coldmax

#### **17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

Nu este cazul.

#### **18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

Nu este cazul.

**Caffetin COLDmax 1000 mg/12,2 mg pulbere pentru soluție orală, în plic**  
paracetamol/clorhidrat de fenilefrină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**  
Plic

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Caffetin COLDmax 1000 mg/12,2 mg pulbere pentru soluție orală, în plic  
paracetamol/clorhidrat de fenilefrină\_

**2. DECLARAȚIA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare plic conține 1000 mg de paracetamol și 12,2 mg de clorhidrat de fenilefrină (echivalentul a 10 mg de fenilefrină bază)

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și: zaharoză, aspartam (E951), sorbitol (E420), și sodiu. Citiți prospectul pentru mai multe informații.

**4. FORMĂ FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUT**

Pulbere pentru soluție cu administrare orală.  
Conținut total al unui plic 5,15 g.

**5. METODĂ ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrarea orală.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ CU PRIVIRE LA PĂSTRAREA PRODUSULUI LA DISTANȚĂ DE VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

Nu lăsați la vederea sau îndemâna copiilor!

**7. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE**

**8. DATA EXPIRĂRII**

EXP

## 9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Soluția reconstituită este stabilă pentru 60 de minute dacă este păstrată la temperaturi de sub 25°C.

## 10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICALE NEUTILIZATE SAU DEȘEURILOR DERIVATE DIN ACESTE PRODUSE MEDICALE, DACĂ ESTE CAZUL

## 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

ALKALOID (logo)

## 12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10629/2018/01

## 13. NUMĂR LOT

Lot

## 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

## 15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

aromă de lămâie -mentol

Dizolvați conținutul unui plic în 250 ml de apă caldă, dar nu fierbinte. Amestecați până când se dizolvă complet.

Pentru ameliorarea simptomelor de răceală și gripă.

Adulți, vârstnicii și adolescenți cu vârsta peste 16 ani: 1 plic la interval de 4-6 ore.

**Nu luați mai mult de 4 plicuri într-un interval de 24 de ore.**

Nu depășiți doza recomandată.

Dacă simptomele persistă timp de mai mult de 3 zile sau se înrăutățesc, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Conține paracetamol.

Nu luați împreună cu orice alte medicamente care conțin paracetamol.

În cazul unui supradozaj, chiar dacă vă simțiți bine, trebuie să cereți imediat sfatul unui medic.

Acest medicament conține un decongestionant. Nu luați împreună cu alte medicamente pentru ameliorarea răcelii, gripei sau congestiei.

Dacă sunteți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a lua medicamentul.

Dacă vă sunt prescrise alte medicamente, adresați-vă farmacistului sau medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

**Nu administrați medicamentul copiilor și adolescenților cu vârsta sub 16 ani.**

A se utiliza numai pe termen scurt.

**Citiți cu atenție și în întregime prospectul înainte de a începe să luați acest medicament.**

<b>16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE</b>
----------------------------------

<b>17. COD DE BARE BIDIMENSIONAL – IDENTIFICATOR UNIC</b>
---

Nu se aplică.

<b>18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE CITIBILE DE OM</b>
---

Nu se aplică.