

Claritine 1 mg/ml sirop
Loratadină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Claritine 1 mg/ml sirop
Loratadină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare ml sirop conține 1 mg loratadină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol lichid, sorbitol, propilenglicol și benzoat de sodiu (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
Un flacon a 60 ml sirop și o măsură dozatoare gradată
Un flacon a 120 ml sirop și o măsură dozatoare gradată
Un flacon a 150 ml sirop și o măsură dozatoare gradată

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
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:
A se utiliza în maxim o lună după prima deschidere a flaconului.

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**

BAYER SRL
Șoseaua București-Ploiești, Nr. 1A
Clădirea B, Etaj 1, Sector 1, 013681, București, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11020/2018/01 – {pentru cutia cu un flacon continand 60 ml sirop și o măsură dozatoare gradată}
11020/2018/02 – {pentru cutia cu un flacon continand 120 ml sirop și o măsură dozatoare gradată}
11020/2018/03 – {pentru cutia cu un flacon continand 150 ml sirop și o măsură dozatoare gradată}

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-P6L

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

Claritine 1 mg/ml

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<PC: {număr} [cod medicament]
SN: {număr} [număr de serie]
NN: {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]>

Claritine 1 mg/ml sirop
Loratadină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

CLARITINE 1 mg/ml sirop
Loratadină
Administrare orală

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare orală, o dată pe zi

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

Flacon 60 ml
Flacon 120 ml
Flacon 150 ml

1 mg/ml sirop

6. ALTE INFORMAȚII

A se citi prospectul înainte de utilizare.

BAYER