

**Eziclen concentrat pentru soluție orală**

Sulfat de sodiu anhidru, sulfat de magneziu heptahidrat, sulfat de potasiu

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

Eziclen concentrat pentru soluție orală  
Sulfat de sodiu anhidru, sulfat de magneziu heptahidrat, sulfat de potasiu

Numai pentru adulți

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

Un flacon conține:  
Sulfat de sodiu anhidru :..... 17,510 g  
Sulfat de magneziu heptahidrat :..... 3,276 g  
Sulfat de potasiu :..... 3,130 g

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Aromă de cocktail de fructe.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Concentrat pentru soluție orală  
Două flacoane cu un pahar pentru diluare și administrare

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

Pentru administrare orală

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

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 {LL/AAAA}

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original.

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

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere.

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

IPSEN CONSUMER HEALTHCARE  
65 Quai Georges Gorse 92100 Boulogne-Billancourt, Franța

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

11040/2018/01 ambalaj cu 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/02 ambalaj cu 24 x 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/03 ambalaj cu 6 x 24 (= 144) x 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/04 ambalaj cu 14 x 24 (= 336) x 1 cutie cu două flacoane și un pahar

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot {numărul}

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

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Cură de o zi

Cură de două zile

## **16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Eziclen

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

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

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

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

**Eziclen concentrat pentru soluție orală**

Sulfat de sodiu anhidru, sulfat de magneziu heptahidrat, sulfat de potasiu

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR  
FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Eziclen concentrat pentru soluție orală

Numai pentru adulți

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

Un flacon conține:

Sulfat de sodiu anhidru :..... 17,510 g

Sulfat de magneziu heptahidrat :..... 3,276 g

Sulfat de potasiu :..... 3,130 g

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Aromă de cocktail de fructe.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Concentrat pentru soluție orală

Două flacoane cu un pahar pentru diluare și administrare

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

Pentru administrare orală

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se dilua cu apă înainte de administrare.

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP {LL/AAAA}

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra în ambalajul original.

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

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere.

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

IPSEN CONSUMER HEALTHCARE  
65 Quai Georges Gorse 92100 Boulogne-Billancourt, Franța

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

11040/2018/01 ambalaj cu 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/02 ambalaj cu 24 x 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/03 ambalaj cu 6 x 24 (= 144) x 1 cutie cu două flacoane și un pahar  
11040/2018/04 ambalaj cu 14 x 24 (= 336) x 1 cutie cu două flacoane și un pahar

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot {numărul}

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

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**