

FOREXO 8 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
cefprozimidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

FOREXO 8 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
cefprozimidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml suspensie orală conține cefprozimidă 8 mg sub formă de cefprozimidă proxitil.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și zahăr, aspartam (E 951) și benzoat de sodiu (E 211).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

8 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
50 ml după reconstituire
100 ml după reconstituire

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 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

Înainte de reconstituire, a se păstra la temperaturi sub 25 °C în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

A se păstra suspensia reconstituită la frigider, la o temperatură cuprinsă între 2 °C – 8 °C. A se arunca după 10 zile. A nu se congela.

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

11081/2018/01 – ambalaj cu flacon pentru 50 ml suspensie după reconstituire
11081/2018/02 – ambalaj cu flacon pentru 100 ml suspensie după reconstituire

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

A se agita bine înainte de fiecare utilizare!
A se închide strâns flaconul după fiecare utilizare!
A se utiliza conform recomandărilor medicului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

forexo 8 mg/ml suspensie orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**FOREXO 8 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
cefprozimidă**

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

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

FOREXO 8 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
cefprozimidă

2. MODUL DE ADMINISTRARE

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

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

50 ml după reconstituire
100 ml după reconstituire

6. ALTE INFORMAȚII

1 ml suspensie orală conține cefpodoximă 8 mg sub formă de cefpodoximă proxetil.

Conține și zahăr, aspartam (E 951) și benzoat de sodiu (E 211).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

Înainte de reconstituire, a se păstra la temperaturi sub 25 °C în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

A se păstra suspensia reconstituită la frigider la o temperatură cuprinsă între 2 °C – 8 °C. A se arunca după 10 zile. A nu se congela.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

A se agita bine înainte de fiecare utilizare!

A se închide strâns flaconul după fiecare utilizare!

A se utiliza conform recomandărilor medicului.

Data de fabricare: