

Paxeladine 2 mg/ml
citrat de oxeladină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIPaxeladine 2 mg/ml sirop
citrat de oxeladină**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**2,5 ml sirop conțin 5 mg citrat de oxeladină
5 ml sirop conțin 10 mg citrat de oxeladină**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**Conține: sucroză lichidă (zahăr), aromă de cacao (amestec de arome naturale și sintetice, apă și etanol), sorbat de potasiu
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL****Sirop**

125 ml

Un flacon cu 125 ml sirop limpede, de culoare slab galbenă, cu aromă de ciocolată și vișine
O linguriță dozatoare din polistiren, pentru măsurarea volumelor 2,5 ml, respectiv 5 ml.**100 ml**Un flacon cu 100 ml sirop limpede, de culoare slab galbenă, cu aromă de ciocolată și vișine.
O măsură dozatoare din polipropilenă, gradată la 2,5 ml, respectiv 5 ml.**5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE**

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)

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
Conține 4,25 g zahăr/5 ml sirop, respectiv 2,125 g zahăr/2,5 ml sirop.
Înainte să utilizați Paxeladine 2 mg/ml, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

8. DATA DE EXPIRARE

Exp:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Nu sunt necesare condiții speciale de păstrare.
Acest medicament poate fi păstrat maxim 6 luni după prima deschidere a flaconului.

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

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

{Sigla IPSEN}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11434/2019/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Când se folosește?

Paxeladine 2 mg/ml este indicat pentru tratamentul simptomatic al tusei uscate și iritative la adulți și copii cu vârsta peste 30 luni și cu greutatea peste 15 kg.

Nu utilizați acest medicament pentru a trata tusea productivă.

Cum se administrează?

Adulți:
<ul style="list-style-type: none">• <u>5 ml sirop la 4 ore, maximum 5 administrări/zi</u>
Copii:
<ul style="list-style-type: none">• <u>30 luni - 6 ani: 2,5 ml sirop la 4 ore, maximum 3-4 administrări/zi</u>• <u>6-10 ani: 5 ml sirop la 4 ore, maximum 2-3 administrări/zi</u>• <u>10-15 ani: 5 ml sirop la 4 ore, maximum 3-5 administrări/zi</u>

TUSE USCATĂ ȘI IRITATIVĂ
AROMĂ DE CIOCOLATĂ ȘI VIȘINE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

paxeladine 2 mg/ml sirop

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Paxeladine 2 mg/ml sirop
citrat de oxeladină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR****Etichetă de flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Paxeladine 2 mg/ml sirop
citrat de oxeladină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

2,5 ml sirop conțin 5 mg citrat de oxeladină
5 ml sirop conțin 10 mg citrat de oxeladină

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține: sucroză lichidă (zahăr), aromă de cacao (amestec de arome naturale și sintetice, apă și etanol), sorbat de potasiu

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
125 ml sirop
100 ml sirop

5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

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

Nu sunt necesare condiții speciale de păstrare.

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

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

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

TUSE USCATĂ ȘI IRRITATIVĂ

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE