

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
cefaclor

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
Cefaclor Terapia 250 mg/ 5ml granule pentru suspensie orală
cefaclor

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare 5 ml suspensie orală conțin cefaclor 125 mg
Fiecare 5 ml suspensie orală conțin cefaclor 250 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține zahăr. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Granule pentru suspensie orală

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml
75 ml
100 ml

Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml
75 ml
100 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) 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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original. După constituire se poate păstra 14 zile la temperaturi de 2-8°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

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca, România

Sigla Terapia - a SUN PHARMA company si sigla SUN PHARMA

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12286/2019/01-02
12287/2019/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Constituirea suspensiei orale

Se completează flaconul cu apă fiartă și răcită în prealabil până aproape de semnul de pe etichetă și se agită energic. Se completează apoi cu apă fiartă și răcită până la semn. Se agită din nou. Înaintea fiecărei administrări se agită energic flaconul.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Cefaclor Terapia 125 mg /5 ml

Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml

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:

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
cefaclor

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

FLACON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
cefaclor

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare 5 ml suspensie orală conțin cefaclor 125 mg
Fiecare 5 ml suspensie orală conțin cefaclor 250 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține zahăr. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Granule pentru suspensie orală

Cefaclor Terapia 125 mg/5 ml
75 ml
100 ml

Cefaclor Terapia 250 mg/5 ml
75 ml
100 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) 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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original. După constituire se poate păstra 14 zile la temperaturi de 2-8°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

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca, România

Sigla Terapia - a SUN PHARMA company

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12286/2019/01-02
12287/2019/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Constituirea suspensiei orale

Se completează flaconul cu apă fiartă și răcită în prealabil până aproape de semnul de pe etichetă și se agită energic. Se completează apoi cu apă fiartă și răcită până la semn. Se agită din nou. Înaintea fiecărei administrări se agită energic flaconul.