

**Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală**  
Clorhidrat de ambroxol

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE DIN CARTON**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală  
Clorhidrat de ambroxol

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

5 ml soluție orală conțin clorhidrat de ambroxol 15 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și: sorbitol, para-hidroxibenzoat de metil (E218), para-hidroxibenzoat de n-propil (E216). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Soluție orală.  
Un flacon a 100 ml soluție și linguriță dublu dozatoare (2,5/5 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 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)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.  
A se utiliza în 14 zile 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**

S.C. Laropharm S.R.L.  
Șoseaua Alexandriei nr. 145A, Bragadiru, județul Ilfov, România.

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

12308/2019/01

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală se administrează după mese, cu ajutorul linguriței dublu dozatoare.

Nu utilizați Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală pentru o perioadă mai mare de 4-5 zile fără recomandarea medicului.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

ambroxol laropharm 15 mg/5 ml

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

Nu este cazul.

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

Nu este cazul.

**Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală**  
Clorhidrat de ambroxol

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

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

Ambroxol Laropharm 15 mg/5 ml soluție orală  
Clorhidrat de ambroxol  
Administrare orală

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:  
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.  
A se utiliza în 14 zile după prima deschidere a flaconului.

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

100 ml

**6. ALTE INFORMAȚII**

{Sigla SC Laropharm SRL}