

SPERSALLERG 0,5 mg/0,4 mg/ml soluție oftalmică
clorhidrat de antazolină/clorhidrat de tetrizolină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR
CUTIE**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Spersallerg 0,5 mg/0,4 mg/ml soluție oftalmică
Clorhidrat de antazolină, clorhidrat de tetrizolină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml soluție oftalmică conține clorhidrat de antazolină 0,5 mg și clorhidrat de tetrizolină 0,4 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Clorură de benzalconiu, acid clorhidric diluat, metilhidroxipropilceluloză, clorură de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Picături oftalmice, soluție
Cantitatea pe ambalaj: 10 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Calea de administrare: oftalmică

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 nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A nu se utiliza după 4 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.
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

LABORATOIRES THEA
12, rue Louis-Blériot, 63017 Clermont-Ferrand, Franța

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12320/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Spersallerg

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

SPERSALLERG 0,5 mg/ 0,4 mg/ml soluție oftalmică
clorhidrat de antazolină / clorhidrat de tetrizolină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

ETICHETA DE FLACON

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

Spersallerg 0,5mg/0,4 mg/ml soluție oftalmică
Clorhidrat de antazolină, clorhidrat de tetrizolină
Administrare: oftalmică

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Calea de administrare: oftalmică

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

10 ml

6. ALTE INFORMAȚII

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.