

AMBROSPRAY 50 mg/ml spray bucofaringian, soluție
Clorhidrat de ambroxol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

AMBROSPRAY 50 mg/ml spray bucofaringian, soluție
Clorhidrat de ambroxol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Acest medicament conține clorhidrat de ambroxol, 50 mg/ml.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține trometamol, 15 hidroxistearat de macrogol, glicerol, acesulfam potasic (E950), xilitol (E967), benzoat de sodiu (E211), levomentol, glicirizat de amoniu, etanol 96%, hidroxid de sodiu, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

spray bucofaringian, soluție
13 ml/ flacon
25 ml/ flacon

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
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj
A se păstra cel mult 1 lună după prima deschidere a flaconului

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la frigider sau 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

CYATHUS EXQUIRERE PharmaforschungsGmbH
Gewerbestrasse 18-20, 2102 Bisamberg, Austria

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12350/2019/01-02

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

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu este cazul

AMBROSPRAY 50 mg/ml spray bucofaringian, soluție
Clorhidrat de ambroxol

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon

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

AMBROSPRAY 50 mg/ml spray bucofaringian, soluție
Clorhidrat de ambroxol
Administrare orală

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

EXP
A se păstra cel mult 1 lună după prima deschidere a flaconului

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

50 mg/ml

6. ALTE INFORMAȚII