

Nurofen Immedia Ultra 400 mg drajeuri
Ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUINurofen Immedia Ultra 400 mg drajeuri
Ibuprofen**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare drajeu conține conține ibuprofen 400 mg (sub formă de ibuprofen sodic dihidrat 512 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu și zahăr. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULDrajeu
12 drajeuri
24 drajeuri
48 drajeuri**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

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 30°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**

RECKITT BENCKISER (ROMÂNIA) SRL
Bulevardul Iancu de Hunedoara, Nr. 48, Clădirea Crystal Tower, Etaj 11
Sectorul 1, București, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12516/2019/01 – {pentru cutia cu 1 blister din PVC-PVdC/Al cu 12 drajeuri}
12516/2019/02 – {pentru cutia cu 2 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 12 drajeuri}
12516/2019/03 – {pentru cutia cu 4 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 12 drajeuri}

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

Acționează rapid și eficient împotriva durerilor, incluzând

- durerile menstruale
- durerile de spate
- durerile de cap
- migrenele
- durerile dentare
- durerile musculare și articulare.

Este eficient împotriva febrei și inflamației.

Nu luați mai mult de 3 drajeuri (1200 mg) în 24 de ore.

Citiți prospectul pentru mai multe informații privind cazurile când să nu utilizați medicamentul și când să aveți grijă deosebită când utilizați acest medicament.

A nu se administra la copii cu vârsta sub 12 ani.

Adolescenți:

Dacă produsul este necesar la adolescenți mai mult de 3 zile sau dacă simptomele se agravează trebuie consultat un medic.

Adulți:

Dacă produsul este necesar pentru mai mult de 3 zile pentru tratarea febrei și mai mult de 4 zile pentru tratarea durerii sau dacă simptomele se agravează, consultați medicul.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nurofen Immedia Ultra 400 mg drajeuri

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>

Nurofen Immedia Ultra 400 mg drajeuri
Ibuprofen

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Nurofen Immedia Ultra 400 mg drajeuri
Ibuprofen

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{RECKITT BENCKISER (ROMÂNIA) SRL}

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. ALTE INFORMAȚII