

PADUDEN Răceală și Gripă 200 mg/30 mg comprimate filmate
Ibuprofen/Clorhidrat de pseudoefedrină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

PADUDEN Răceală și Gripă 200 mg/30 mg comprimate filmate
ibuprofen/clorhidrat de pseudoefedrină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține ibuprofen 200 mg și clorhidrat de pseudoefedrină 30 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat
10 comprimate filmate
12 comprimate filmate
20 comprimate filmate
24 comprimate filmate

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)

Atenționare pentru sportivi – vezi prospectul!

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

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

Terapia SA
Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca, România
Sigla Terapia - a SUN PHARMA company
Sigla SUN PHARMA

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12889/2019/01 – {pentru cutia cu 1 blister cu 10 comprimate filmate}
12889/2019//02 – {pentru cutia cu 1 blister cu 12 comprimate filmate}
12889/2019/03 – {pentru cutia cu 2 blistere a câte 6 comprimate filmate}
12889/2019/04 – {pentru cutia cu 2 blistere a câte 10 comprimate filmate}
12889/2019/05 – {pentru cutia cu 2 blistere a câte 12 comprimate filmate}

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

PADUDEN Răceală și Gripă conține două substanțe active:

- ibuprofen, care are acțiune antiinflamatoare, analgezică și antipiretică (scade febra);
- clorhidrat de pseudoefedrină, care are acțiune decongestionantă pentru căile respiratorii superioare și sinusuri.

PADUDEN Răceală și Gripă se recomandă a fi utilizat pentru tratarea simptomelor asociate cu gripa sau răceala, precum: dureri musculare, articulare, dureri de cap, febră, însoțite de congestie nazală (sinuzite, rinosinuzite).

DOZE:***Copii și adolescenți:***

Nu se administrează copiilor sub 12 ani.

Adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 12 ani și greutatea mai mare de 40 kg:

Doza inițială recomandată este de 1-2 comprimate filmate. Dacă este necesar, tratamentul se va continua cu 1 sau 2 comprimate filmate la 4-6 ore.

Doza maximă recomandată este de 6 comprimate filmate în 24 de ore (1200 mg ibuprofen).

Dacă este necesar ca acest medicament să fie administrat mai mult de 3 zile pentru febră sau mai mult de 4 zile pentru calmarea durerilor sau dacă simptomele se agravează, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră pentru reevaluarea diagnosticului și a tratamentului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{paduden răceală și gripă}

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

PADUDEN Răceală și Gripă 200 mg/30 mg comprimate filmate
Ibuprofen/Clorhidrat de pseudoefedrină

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

PADUDEN Răceală și Gripă 200 mg/30 mg comprimate filmate
ibuprofen/clorhidrat de pseudoefedrină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sigla Terapie - a SUN PHARMA company

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII