

PADUDEN cu aromă de caise 20 mg/ml suspensie orală
Ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

PADUDEN cu aromă de caise 20 mg/ml suspensie orală
Ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml suspensie orală conține ibuprofen 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține, de asemenea sorbitol (E 420), benzoat de sodiu (E211), propilenglicol și aspartam (E 951).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală
100 ml suspensie orală.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

Se agită bine flaconul cu medicament înainte de fiecare utilizare.
Utilizați seringă de dozare de 5 ml pentru a administra medicamentul.

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

După prima deschidere medicamentul poate fi utilizat timp de 3 luni.

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

13575/2020/01 – ambalaj cu 1 flacon a 125 ml

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 cu aromă de caise este o formă farmaceutică specială de suspensie orală pentru copii cu vârste de 3 luni și peste. Acesta este utilizat pe termen scurt pentru ameliorarea durerii ușoare până la moderată și pentru a reduce febra.

ADMINISTRAREA DOZELOR: NU ADMINISTRAȚI MAI MULTE DOZE DE MEDICAMENT DECÂT ESTE INDICAT ÎN PROSPECT.

Vârstă (greutate)	Frecvență	Doză unică*
3 - 6 luni (5 – 7,6 kg)	3 ori pe zi	50 mg (2,5 ml)

6 - 12 luni (7,7 - 9 kg)	de 3-4 ori pe zi	50 mg (2,5 ml)
1 - 3 ani (10 - 15 kg)	3 ori pe zi	100 mg (5 ml)
4 - 6 ani (16 - 20 kg)	3 ori pe zi	150 mg (7,5 ml)
7 - 9 ani (21 - 29 kg)	3 ori pe zi	200 mg (10 ml)
10 - 12 ani (30 - 40 kg)	4 ori pe zi	200 mg (10 ml)

* Dozele trebuie administrate la fiecare 6-8 ore.

Adresați-vă medicului dacă simptomele copilului dumneavoastră se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după o zi (sugari cu vârsta cuprinsă între 3-6 luni) sau după 3 zile (copii cu vârsta cuprinsă între 6 luni și peste).

Nu administrați copiilor care:

- au vârsta mai mică de 3 luni sau au greutate mai mică de 5 kg
- au sau au avut ulcer gastric sau alte tulburări grave de stomac
- sunt alergici la ibuprofen, acid acetilsalicilic sau la alte medicamente ce calmează durerea
- sunt sensibili la oricare componentă din acest medicament

ADRESAȚI-VĂ MEDICULUI ÎNAINTE DE UTILIZARE DACĂ COPILUL DUMNEAVOASTRĂ:

- are astm bronșic
- primește orice alte medicamente pentru calmarea durerii
- primește orice alt tratament regulat

Adulții care consideră că pot lua acest medicament trebuie să citească mai întâi prospectul cu atenție.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

paduden cu aromă de caise 20 mg/ml suspensie orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

PADUDEN cu aromă de caise 20 mg/ml suspensie orală
Ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR****ETICHETA DE FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

PADUDEN cu aromă de caise 20 mg/ml suspensie orală
Ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml suspensie orală conține ibuprofen 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține, de asemenea sorbitol (E 420), benzoat de sodiu (E211), propilenglicol și aspartam (E 951).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală
100 ml suspensie orală

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
Se agită bine flaconul cu medicament înainte de fiecare 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

După prima deschidere medicamentul poate fi utilizat timp de 3 luni.

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

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13575/2020/01 – flacon cu capacitatea de 125 ml

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

Pentru copii cu vârste de 3 luni și peste.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.