

Lordestin 0,5 mg/ml soluție orală
desloratadină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUILordestin 0,5 mg/ml soluție orală
desloratadină**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare ml de soluție orală conține desloratadină 0,5 mg (sub formă de desloratadină hemisulfat 0,578 mg).

3. LISTA EXCIPIENȚILORConține și sorbitol.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Soluție orală

60 ml soluție orală
120 ml soluție orală
150 ml soluție orală**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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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**

Gedeon Richter România S.A.
Str. Cuza Vodă Nr. 99-105
540306 Târgu-Mureș, România

((RG-logo))

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13959/2021/01 - ambalaj cu 60 ml soluție orală
13959/2021/02 - ambalaj cu 120 ml soluție orală
13959/2021/03 - ambalaj cu 150 ml soluție orală

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 60 zile.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

lordestin soluție orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

CP: {număr}

NS: {număr}

NN: {număr}

Lordestin 0,5 mg/ml soluție orală
desloratadină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

Lordestin 0,5 mg/ml soluție orală
desloratadină

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

60 ml
120 ml
150 ml

6. ALTE INFORMAȚII

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 60 zile.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

Gedeon Richter România S.A.

((RG-sigla))