

Bronchostop sirop

extract uscat din iarbă de cimbru/extract lichid din rădăcină de nalbă mare

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Bronchostop sirop

extract uscat din iarbă de cimbru/ extract lichid din rădăcină de nalbă mare

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 ml conține extract uscat din iarbă de cimbru 7,8 mg (RDE = 7-13:1) și extract lichid din rădăcină de nalbă mare 55,3 mg (RDE = 1:12-14).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alți excipienți cu efect cunoscut: parahidroxibenzoat de metil (E218), parahidroxibenzoat de propil (E216), suc concentrat de zmeură (conținând sucroză, glucoză și fructoză) și propilenglicol (E1520).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție orală

120 ml

200 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

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:

Utilizați conținutul flaconului în decurs de 4 săptămâni după deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C, după prima deschidere.

Păstrați flaconul bine închis după utilizare.

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

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
1160 Viena
Austria

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14237/2022/01 – ambalaj cu flacon a 120 ml

14237/2022/02 – ambalaj cu flacon a 200 ml

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

Medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională utilizat pentru a ameliora iritația gâtului și tusea uscată asociată și pentru a favoriza expectorația mucusului persistent, vâscos în caz de tuse asociată cu răceala.

Acest medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională se folosește pentru indicația specificată exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

- Substanțe active de origine vegetală
- Fără alcool
- Ameliorează iritația gâtului și tusea uscată asociată
- Dizolvă mucusul vâscos
- Favorizează expectorația

- Cimbru
- Nalbă mare

Este prevăzut cu o măsura dozatoare.
Doza recomandată este:

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani:

15 ml la interval de 3 până la 4 ore (de 4 până la 6 ori pe zi; doza zilnică maximă până la 90 ml).

Copii cu vârsta cuprinsă între 4 și 11 ani:

7,5 ml la interval de 3 până la 4 ore (de 4 până la 6 ori pe zi; doza zilnică maximă până la 45 ml).

Copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 3 ani:

După consultul unui medic, se poate administra 7,5 ml la interval de 3 până la 4 ore (de 4 până la 6 ori pe zi; doza zilnică maximă până la 45 ml).

Nu este indicată utilizarea la copii cu vârsta sub 2 ani.

Nu luați acest medicament dacă sunteți hipersensibil (alergic) la oricare din componentele sale.

Trebuie să discutați cu un medic, dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți rău după 5 zile.

Dacă simptomele persistă în timpul utilizării medicamentului sau dacă apar reacții adverse care nu sunt menționate în prospect, trebuie să solicitați consultul unui medic.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

bronchostop sirop

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Bronchostop sirop

extract uscat din iarbă de cimbru/extract lichid din rădăcină de nalbă mare

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

Bronchostop sirop

extract uscat din iarbă de cimbru/ extract lichid din rădăcină de nalbă mare

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 ml conține extract uscat din iarbă de cimbru 7,8 mg (RDE = 7-13:1) și extract lichid din rădăcină de nalbă mare 55,3 mg (RDE = 1:12-14).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alți excipienți cu efect cunoscut: parahidroxibenzoat de metil (E218), parahidroxibenzoat de propil (E216), suc concentrat de zmeură (conținând sucroză, glucoză și fructoză) și propilenglicol (E1520).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție orală

120 ml

200 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

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:

Utilizați conținutul flaconului în decurs de 4 săptămâni după deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C, după prima deschidere.

Păstrați flaconul bine închis după utilizare.

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

Kwizda Pharma GmbH
Effingergasse 21
1160 Viena
Austria
{sigla Kwizda}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14237/2022/01 – ambalaj cu flacon a 120 ml

14237/2022/02 – ambalaj cu flacon a 200 ml

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

Medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională utilizat pentru a ameliora iritația gâtului și tusea uscată asociată și pentru a favoriza expectorația mucusului persistent, vâscos în caz de tuse asociată cu răceala.

Substanțe active de origine vegetală
Fără alcool
Cimbru

Nalbă mare

Acest medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională se folosește pentru indicația specificată exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu este cazul.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.