

Revigrip Hot Lemon 500 mg/200 mg/10 mg pulbere pentru soluție orală
paracetamol/guaifenesină/clorhidrat de fenilefrină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIRevigrip Hot Lemon 500 mg/200 mg/10 mg pulbere pentru soluție orală
paracetamol/guaifenesină/clorhidrat de fenilefrină**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**Fiecare plic cu pulbere conține: paracetamol 500 mg, guaifenesină 200 mg și clorhidrat de fenilefrină
10 mg.**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**Conține și sucroză, aspartam (E 951), citrat de sodiu și ciclamat de sodiu (vezi prospectul pentru
informații suplimentare).**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Pulbere pentru soluție orală

5, 6 sau 10 plicuri

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală

Vă rugăm să citiți cu atenție prospectul atașat înainte să utilizați aceste plicuri.

**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)

Nu depășiți doza recomandată. Adresați-vă unui medic dacă simptomele persistă sau se agravează.

Conține paracetamol. Nu luați în același timp niciun alt medicament care conține paracetamol. În caz de supradozaj, trebuie cerut ajutor medical imediat, chiar dacă vă simțiți bine.

Dacă luați și alte medicamente sau sunteți sub îngrijire medicală, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament. Nu utilizați împreună cu alte medicamente pentru gripă, răceală sau decongestionante.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 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

Chefaro Ireland DAC
The Sharp Building, Hogan Place, Dublin 2,
Irlanda

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14265/2022/01 – ambalaj cu 5 plicuri
14265/2022/02 – ambalaj cu 6 plicuri
14265/2022/03 – ambalaj cu 10 plicuri

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 ameliorarea pe termen scurt a simptomelor de răceală și gripă, incluzând dureri, dureri de cap, nas înfundat și dureri în gât, frisoane și febră și pentru ameliorarea tusei productive.

Adulți, vârstnici și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste:

Un plic la interval de 4 ore, dacă este necesar. Nu luați mai mult de 4 plicuri (4 doze) într-un interval de 24 de ore.

Nu se administrează copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Pentru administrare orală după dizolvarea conținutului unui plic într-o cană de dimensiuni standard cu apă caldă, dar nu fierbinte (250 ml). Lăsați să se răcească până la o temperatură la care poate fi băută. Beți toată soluția în decurs de 1 ½ ore.

16. INFORMATION IN BRAILLE

Revigrip Hot Lemon

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

Revigrip Hot Lemon 500 mg/200 mg/10 mg pulbere pentru soluție orală
paracetamol/guaifenesină/clorhidrat de fenilefrină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Plic

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARERevigrip Hot Lemon 500 mg/200 mg/10 mg pulbere pentru soluție orală
paracetamol/guaifenesină/clorhidrat de fenilefrină**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

4,4 g

6. ALTE INFORMAȚII**Cum să luați:**

Pentru administrare orală după dizolvarea conținutului unui plic într-o cană de dimensiuni standard cu apă caldă, dar nu fierbinte (250 ml). Lăsați să se răcească până la o temperatură la care poate fi băută. Beți toată soluția în decurs de 1 ½ ore.

Doze:**Adulți, vârstnici și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste:**

Un plic la interval de 4 ore, dacă este necesar. Nu luați mai mult de 4 plicuri (4 doze) într-un interval de 24 de ore.

Nu se administrează copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Nu depășiți doza recomandată. **Dacă simptomele persistă mai mult de 5 zile sau se agravează, adresați-vă medicului dumneavoastră.**

Conține paracetamol. Nu luați în același timp niciun alt medicament care conține paracetamol. În caz de supradozaj, trebuie cerut ajutor medical imediat, chiar dacă vă simțiți bine.

Dacă luați și alte medicamente sau sunteți sub îngrijire medicală, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

Nu utilizați împreună cu alte medicamente pentru gripă, răceală sau decongestionante.

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

Componente

Fiecare plic cu pulbere conține substanțele active: paracetamol 500 mg, guaifenesină 200 mg și clorhidrat de fenilefrină 10 mg. Conține și sucroză, aspartam (E 951) și sodiu (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

Vă rugăm să citiți cu atenție prospectul atașat înainte să utilizați aceste plicuri.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

DAPP: Chefaro Ireland DAC, The Sharp Building, Hogan Place, Dublin 2, Irlanda