

Furoat de mometazonă Amring 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
furoat de mometazonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

{CUTIE}

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIFuroat de mometazonă Amring 50 micrograme/doză, spray nazal, suspensie
furoat de mometazonă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare doză măsurată distribuie furoat de mometazonă 50 micrograme (sub formă de monohidrat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține de asemenea: glicerol, celuloză microcristalină și carmeloză sodică, acid citric monohidrat, polisorbitat 80, clorură de benzalconiu, citrat de sodiu, apă pentru preparate injectabile.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray nazal, suspensie

140 pulverizări măsurate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRAREA se utiliza conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
A se agita ușor înainte de utilizare.
Administrare nazală.**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:

A se utiliza în interval de 2 luni după prima utilizare.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original. A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A nu se congela.

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**

AMRING FARMA S.R.L.

Bulevardul Mircea Eliade Nr. 7, Bloc 1, Etaj 1, Ap. 3, Sectorul 1,

București

România

[logo Amring Pharmaceuticals]

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14283/2022/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat numai pe bază de prescripție medicală-PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Mometazonă 50 mcg spray nazal

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr} [cod medicament]

SN: {număr} [număr de serie]

NN: {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]

Furoat de mometazonă Amring 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
furoat de mometazonă

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**Etichetă flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Furoat de mometazonă Amring 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
furoat de mometazonă

Administrare nazală.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se utiliza conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră.
A se agita ușor înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se utiliza în interval de 2 luni după prima utilizare.

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

140 doze măsurate

6. ALTE INFORMAȚII

A se păstra în ambalajul original. A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A nu se congela.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Medicament eliberat numai pe bază de prescripție medicală-PRF.

Numărul autorizației de punere pe piață: 14283/2022/01

Deținătorul APP:

AMRING FARMA S.R.L.

Bulevardul Mircea Eliade Nr. 7, Bloc 1, Etaj 1, Ap. 3, Sectorul 1, București

România

[logo Amring Pharmaceuticals]