

Antalgil Act 400 mg granule pentru soluție orală

Ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Antalgil Act 400 mg granule pentru soluție orală
ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare plic unidoză conține 512 mg ibuprofen sodic dihidrat echivalent cu 400 mg ibuprofen.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține: sodiu, zaharoză, potasiu, aspartam (E 951).
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

granule pentru soluție orală
10 plicuri

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

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă fierbinte este de 60 de minute.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

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**

S&R FARMACEUTICI S.p.A., Via dei Pioppi 2, 06083 - Bastia Umbra, Perugia, Italia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14708/2022/01 – 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

Antalgil Act se utilizează la adulți și adolescenți cu greutatea corporală de peste 40 kg (cu vârsta de 12 ani și peste):

- pentru tratamentul simptomatic al durerilor ușoare până la moderate de diferite origini, cum ar fi cefalee, dureri musculare, afecțiuni dureroase asociate cu răceală și gripă, dureri dentare, dureri menstruale;
- pentru tratamentul simptomatic al febrei.

Adulți și adolescenți cu greutatea corporală de peste 40 kg (cu vârsta de 12 ani și peste):

Doza recomandată este de un plic, după cum este necesar, de 2 - 3 ori pe zi, cu un interval de cel puțin 4 până la 6 ore între doze.

Nu luați mai mult de 3 plicuri de Antalgil Act într-o perioadă de 24 de ore.

Se dizolvă conținutul unui plic într-un pahar cu apă (200 ml), fierbinte sau rece, amestecând cu o linguriță până se dizolvă și se bea soluția (nu se lasă mai mult de o oră).

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Antalgil Act 400 mg granule pentru soluție orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<nu se aplica>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<nu se aplica>

Antalgil Act 400 mg granule pentru soluție orală

Ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**PLIC****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Antalgil Act 400 mg granule pentru soluție orală
ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare plic unidoză conține 512 mg ibuprofen sodic dihidrat (echivalent cu 400 mg ibuprofen).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține: sodiu, zaharoză, potasiu, aspartam (E 951).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

granule pentru 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

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă fierbinte este de 60 de minute.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

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

S&R FARMACEUTICI S.p.A., Via dei Pioppi 2, 06083 - Bastia Umbra, Perugia, Italia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14708/2022/01 – 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

Se dizolvă conținutul unui plic într-un pahar cu apă (200 ml), fierbinte sau rece, amestecând cu o linguriță până se dizolvă și se bea soluția (nu se lasă mai mult de o oră).

Antalgil Act poate fi luat pe stomacul gol. Pentru pacienții cu sensibilitate gastrică se recomandă administrarea Antalgil Act după masă.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE