

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**
Cutie**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un comprimat cu eliberare modificată conține loratadină 5 mg și sulfat de pseudoefedrină 120 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză și zahăr (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat cu eliberare modificată
7 comprimate cu eliberare modificată
14 comprimate cu eliberare modificată

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:
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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

BAYER S.R.L.
Șos. București-Ploiești nr. 1A, clădire B, etaj 1
Sector 1, 013681 București, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2360/2010/01- {pentru cutia cu 1 blister din PVC/Al cu 7 comprimate cu eliberare modificată}
2360/2010/02 -{pentru cutia cu 2 blistere din PVC/Al a câte 7 comprimate cu eliberare modificată}
2360/2010/03 - {pentru cutia cu 1 blister din OPA-Al-PE/LDPE-Al cu 7 comprimate filmate cu eliberare modificată}
2360/2010/04 - {pentru cutia cu 2 blistere din OPA-Al-PE/LDPE-Al a câte 7 comprimate filmate cu eliberare modificată}

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{CLARINASE 5 mg/120 mg}

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<PC:
SN:
NN:>

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

Blister din PVC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

BAYER

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

Blister din OPA-Al-PE/LDPE-Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

CLARINASE 5 mg/120 mg comprimate cu eliberare modificată
Loratadină/sulfat de pseudoefedrină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

BAYER

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII