

Adagin 200 mg comprimate filmate

ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Adagin 200 mg comprimate filmate
ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține ibuprofen 200 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate filmate

6 comprimate filmate
10 comprimate filmate
12 comprimate filmate
20 comprimate filmate
24 comprimate filmate

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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Țările de Jos

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7161/2014/01 blister transparent cu 6 comprimate filmate
7161/2014/02 blister transparent cu 10 comprimate filmate
7161/2014/03 blister transparent cu 12 comprimate filmate
7161/2014/04 blister transparent cu 20 comprimate filmate
7161/2014/05 blister transparent cu 24 comprimate filmate

7161/2014/06 blister opac cu 6 comprimate filmate
7161/2014/07 blister opac cu 10 comprimate filmate
7161/2014/08 blister opac cu 12 comprimate filmate
7161/2014/09 blister opac cu 20 comprimate filmate
7161/2014/10 blister opac cu 24 comprimate filmate

7161/2014/11 flacon cu 10 comprimate filmate
7161/2014/12 flacon cu 20 comprimate filmate

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

- cefalee
- migrenă
- dureri dentare
- dureri menstruale
- febră

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani

Durere ușoară până la moderată și febră

1-2 comprimate administrate ca doză unică sau de 3-4 ori pe zi la un interval de 4 până la 6 ore.

Doza maximă pe zi: 6 comprimate (1200 mg).

Migrenă

2 comprimate administrate ca doză unică, dacă este necesar 2 comprimate la interval de 4 până la 6 ore

Doza maximă pe zi: 6 comprimate (1200 mg).

Dureri menstruale

1-2 comprimate de 1-3 ori pe zi, la un interval de 4-6 ore, la nevoie.

Doza maximă pe zi: 6 comprimate (1200 mg).

Înghițiți comprimatul cu un pahar cu apă. Luați comprimatele cu alimente și nu pe stomacul gol.

A **NU** se administra la copii cu vârsta sub 6 ani.

Citiți prospectul pentru mai multe informații privind cazurile când să **NU** utilizați medicamentul și când să aveți **grijă deosebită** când utilizați acest medicament.

Numai pentru utilizare de scurtă durată, nu mai mult de 7 zile la adulți sau 3 zile la copii și adolescenți fără recomandare medicală. Prezentați-vă la medic dacă simptomele persistă sau se agravează.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Adagin 200 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>

Adagin 200 mg comprimate filmate
ibuprofen

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Adagin 200 mg comprimate filmate
ibuprofen

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Teva B.V.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICATIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Adagin 200 mg comprimate filmate

ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIAdagin 200 mg comprimate filmate
ibuprofen**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat filmat conține ibuprofen 200 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**10 comprimate filmate
20 comprimate filmate**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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Țările de Jos

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7161/2014/11 ambalaj cu flacon cu 10 comprimate filmate
7161/2014/12 ambalaj cu flacon cu 20 comprimate filmate

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

- cefalee
- migrenă
- dureri dentare
- dureri menstruale
- febră

Se deschide aici.

Informații privind utilizarea produsului, doze și contraindicații se găsesc sub etichetare, în prospect.

<{codul QR}><{alt cod de bare 2D}><{NFC}>
<{URL}>

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Adagin 200 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>