

Ambroxol Egis 3 mg/ml sirop
Clorhidrat de ambroxol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

AMBROXOL EGIS 3 mg/ml sirop
Clorhidrat de ambroxol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un mililitru sirop conține clorhidrat de ambroxol 3 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Citrat de sodiu, benzoat de sodiu, aromă de banana, aromă de căpșuni, ciclamat de sodiu, acid citric monohidrat, povidonă, sorbitol, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
100 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se utiliza cel mult 4 săptămâni după prima deschidere a flaconului.

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**

EGIS Pharmaceuticals PLC
1106 Budapesta, Keresztúri út 30-38, Ungaria

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8200/2015/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Mucolitic

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: 10 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 3 ori pe zi în primele 2-3 zile, apoi 10 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 2 ori pe zi sau 5 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 3 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 5-12 ani: 5 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 2-3 ori pe zi.

Copii cu vârsta cuprinsă între 2-5 ani: 2,5 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 3 ori pe zi.

Copii sub 2 ani: 2,5 ml *AMBROXOL EGIS sirop* de 2 ori pe zi.

O măsură dozatoare a 5 ml = 15 mg clorhidrat de ambroxol

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Ambroxol Egis 3 mg/ml sirop

Ambroxol Egis 3 mg/ml sirop
ambroxol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

Etichetă de flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

AMBROXOL EGIS 3 mg/ml sirop
Clorhidrat de ambroxol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un mililitru sirop conține clorhidrat de ambroxol 3 mg.

3. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
100 ml

4. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

6. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

7. DATA DE EXPIRARE

EXP.

8. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se utiliza cel mult 4 săptămâni după prima deschidere a flaconului.

9. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

10. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EGIS Pharmaceuticals PLC

11. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8200/2015/01

12. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

13. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

14. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

15. INFORMAȚII ÎN BRAILLE