

**Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție**  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpantenol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie cu un flacon din sticlă brună și o pompă de pulverizare (cu filet)

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal soluție  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpantenol**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,100 g și dexpantenol 5,000 g.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține clorură de benzalconiu (sub formă de soluție 50%), dihidrogenofosfat de potasiu, hidrogenofosfat de sodiu dodecahidrat, apă purificată.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Spray nazal, soluție  
10 ml**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Administrare nazală.  
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**

Acest medicament nu necesită 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**

Cassella-med GmbH & Co. KG  
Gereonsmuehlengasse 1, D-50670 Köln,  
Germania

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

9132/2016/01

**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**

Pentru decongestionarea mucoaselor nazale și vindecarea rănilor.  
A nu se utiliza după 12 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.



Înlăturați capacul protector lung. Deșurubați capacul de la flaconul din sticlă și atașați pompa de pulverizare cu filet. Apoi, înlăturați capacul de protecție de la pompa de pulverizare.  
Înainte de prima utilizare, apăsați pompa de pulverizare de câteva ori până la apariția unui spray uniform.



Introduceți aplicatorul nazal în fiecare nară și apăsați o dată pompa de pulverizare. După utilizare, ștergeți aplicatorul nazal și puneți la loc capacul de protecție.

## 16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nasic

**Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție**  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpantenol

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie cu un flacon din sticlă brună și o pompă de pulverizare (fixă)

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal soluție  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpantenol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,100 g și dexpantenol 5,000 g.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține clorură de benzalconiu (sub formă de soluție 50%), dihidrogenofosfat de potasiu, hidrogenofosfat de disodiu dodecahidrat, apă purificată .

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Spray nazal, soluție  
10 ml

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare nazală.  
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**

Acest medicament nu necesită 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**

Cassella-med GmbH & Co. KG  
Gereonsmuehlengasse 1, D-50670 Köln,  
Germania

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

9132/2016/02

**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**

Pentru decongestionarea mucoaselor nazale și vindecarea rănilor.  
A nu se utiliza după 12 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.



Înlăturați capacul de protecție de la pompa de pulverizare.  
Înainte de prima utilizare, apăsați pompa de pulverizare de câteva ori până la apariția unui spray uniform.



Introduceți aplicatorul nazal în fiecare nară și apăsați o dată pompa de pulverizare. După utilizare, ștergeți aplicatorul nazal și puneți la loc capacul de protecție.

## **16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Nasic

**Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție**  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanthenol

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**

**Flacon din sticlă brună**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Nasic 1 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție  
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanthenol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,100 g și dexpanthenol 5,000 g.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține clorură de benzalconiu (sub formă de soluție 50%), dihidrogenofosfat de potasiu, hidrogenofosfat de disodiu dodecahidrat, apă purificată.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Spray nazal, soluție  
10 ml

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare nazală.  
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**

Acest medicament nu necesită 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**

Cassella-med GmbH & Co. KG  
Gereonsmuehlengasse 1, D-50670 Köln, Germania

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

9132/2016/01 – [pentru flaconul din sticlă prevăzut cu pompă de pulverizare cu filet]  
9132/2016/02 – [pentru flaconul din sticlă prevăzut cu pompă de pulverizare fixă]

**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****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**