

Nasic pentru copii 0,5 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 sticla brună și o pompă de pulverizare (cu filet)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Nasic pentru copii 0,5 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție
Clorhidrat de xilometazolină, dexpantenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,050 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

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

9133/2016/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

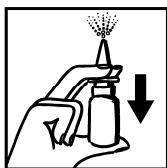
Serie:

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 pentru copii

Nasic pentru copii 0,5 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanenol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

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

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Nasic pentru copii 0,5 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,050 g și dexpanenol 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(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9133/2016/02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

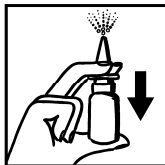
Serie:

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 pentru copii

Nasic pentru copii 0,5 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanenol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din sticlă brună

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Nasic pentru copii 0,5 mg/ml + 50 mg/ml spray nazal, soluție
Clorhidrat de xilometazolină, dexpanenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

100 ml soluție conțin clorhidrat de xilometazolină 0,050 g și dexpanenol 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(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9133/2016/01 – [pentru flaconul din sticlă prevăzut cu pompă de pulverizare cu filet]
9133/2016/02 – [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**