

Canephron lichid oral

iarbă de țintaură / rădăcină de leuștean / frunză de rozmarin

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Canephron lichid oral

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml lichid oral conține:
extract (1:56) din 0,018 g amestec de *Centaurii herba* (iarbă de țintaură), *Levistici radix* (rădăcină de leuștean), *Rosmarini folium* (frunză de rozmarin) (1:1:1); solvenți de extracție: etanol 59% (v/v), apă.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Fără excipienți

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Lichid oral

[Pe cutie]

Un flacon a 50 ml

Un flacon a 100 ml

Două flacoane a 100 ml

Măsură dozatoare atașată.

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)

Acest medicament conține alcool (etanol) 19 vol%.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se utiliza în maxim 6 luni după prima deschidere a flaconului.

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**

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Germania

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12724/2019/01-pentru ambalaj cu un flacon a 50 ml
12724/2019/02-pentru ambalaj cu un flacon a 100 ml
12724/2019/03-pentru ambalaj cu două flacoane a 100 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Este folosit ca terapie suportivă la medicația specifică administrată în simptomele ușoare ale bolilor inflamatorii ale tractului urinar inferior și pentru prevenirea formării calculilor renali.

Mod de administrare: la adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste se administrează 5 ml de 3 ori pe zi.

Acest medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională se folosește pentru indicațiile specificate, exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Canephron

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>

Canephron lichid oral

iarbă de țintaură / rădăcină de leuștean / frunză de rozmarin

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI
ETICHETA DE FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Canephron lichid oral

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml lichid oral conține:

extract (1:56) din 0,018 g amestec de *Centaurii herba* (iarbă de țintaură), *Levistici radix* (rădăcină de leuștean), *Rosmarini folium* (frunză de rozmarin) (1:1:1); solvenți de extracție: etanol 59% (v/v), apă.**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Fără excipienți

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Lichid oral

50 ml

100 ml

Două flacoane a câte 100 ml

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)

Conține alcool (etanol) 19 vol%.

8.DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se utiliza în maxim 6 luni după prima deschidere a flaconului.

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

BIONORICA SE
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12724/2019/01-pentru ambalaj cu un flacon a 50 ml
12724/2019/02-pentru ambalaj cu un flacon a 100 ml
12724/2019/03- pentru ambalaj cu două flacoane a 100 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Este folosit ca terapie suportivă la medicația specifică administrată în simptomele ușoare ale bolilor inflamatorii ale tractului urinar inferior și pentru prevenirea formării calculilor renali.

Mod de administrare: conform prospectului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE