

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

Sinupret Sirop

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Un ml sirop conține:

416,8 mg extract (proportia medicament/extract 1:38,5) din rădăcină de gențiană (*Gentianae radix*), tăiată; iarbă de verbină (*Verbenae herba*), tăiată; iarbă de măcriș (*Rumicis herba*), tăiată; flori de soc (*Sambuci flos*), măcinate; flori de ciuboțica-cucului cu caliciu (*Primulae flos cum calycibus*), tăiate; (1:3:3:3:3).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol lichid și 8% (V/V) alcool etilic (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ A PRODUSULUI ȘI CONȚINUTUL PE AMBALAJ

Un flacon a 100 ml sirop, prevăzut cu măsură dozatoare cu gradații (2,1 ml; 3,5 ml; 7,0 ml).

5. MODUL ȘI CALEA 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. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE NECESAR

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

8. DATA DE EXPIRARE

Data expirării:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

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

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI DE AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt, Germania

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11793/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Seria:

14. CLASIFICAREA GENERALĂ PENTRU ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Se administrează în inflamațiile acute și cronice ale mucoasei sinusurilor paranazale.

Mod de administrare: copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani - 2,1 ml de 3 ori pe zi; copii cu vârsta cuprinsă între 6 și 11 ani - 3,5 ml de 3 ori pe zi; adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste - 7 ml de 3 ori pe zi;

Agitați bine înainte de utilizare!

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

SINUPRET SIROP

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Sinupret Sirop**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
ETICHETĂ DE FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Sinupret Sirop

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Un ml sirop conține:

416,8 mg extract (proporția medicament/extract 1:38,5) din rădăcină de gențiană (*Gentianae radix*), tăiată; iarbă de verbină (*Verbenae herba*), tăiată; iarbă de măcriș (*Rumicis herba*), tăiată; flori de soc (*Sambuci flos*), măcinate; flori de ciuboțica-cucului cu caliciu (*Primulae flos cum calycibus*), tăiate; (1:3:3:3:3).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol lichid și 8% (V/V) alcool etilic.

4. FORMA FARMACEUTICĂ A PRODUSULUI ȘI CONȚINUTUL PE AMBALAJ

100 ml sirop

5. MODUL ȘI CALEA 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. ALTE ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE NECESAR

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

8. DATA DE EXPIRARE

Data expirării:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

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

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI DE AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ

BIONORICA SE
Germania

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11793/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Seria:

14. CLASIFICAREA GENERALĂ PENTRU ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Se administrează în inflamațiile acute și cronice ale mucoasei sinusurilor paranazale.

Mod de administrare: A se citi prospectul înainte de utilizare.

Agitați bine înainte de utilizare!