

**Orinox HA 1 mg/ml spray nazal, soluție**  
clorhidrat de xilometazolină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Orinox HA 1 mg/ml spray nazal, soluție  
clorhidrat de xilometazolină

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

1 ml de soluție conține clorhidrat de xilometazolină 1 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Excipienți: apă de mare purificată, dihidrogenofosfat de potasiu, hialuronat de sodiu, apă purificată.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Spray nazal, soluție  
10 ml

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

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare nazală.

**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:

A se utiliza în maxim 6 luni de la prima deschidere.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

**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**

**Deținătorul autorizației de punere pe piață:**

Dr. Max Pharma s.r.o.,  
Na Florenci 2116/15, Nove Mesto,  
110 00 Praga 1,  
Republica Cehă

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

APP nr.: 15318/2024/01 – ambalaj cu 1 flacon

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

Tratamentul congestiei nazale cauzate de rinită sau sinuzită.

**Instrucțiuni de utilizare:**

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani: 1 pulverizare în fiecare nară, până la de 3 ori pe zi.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

orinox ha

|                                                           |
|-----------------------------------------------------------|
| <b>17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL</b> |
|-----------------------------------------------------------|

Nu este cazul.

|                                                               |
|---------------------------------------------------------------|
| <b>18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE</b> |
|---------------------------------------------------------------|

Nu este cazul.

**Orinox HA 1 mg/ml spray nazal, soluție**  
clorhidrat de xilometazolină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**ETICHETĂ**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Orinox HA 1 mg/ml spray nazal, soluție

clorhidrat de xilometazolină

Administrare nazală.

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

A se utiliza în maxim 6 luni de la prima deschidere.

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

10 ml

**6. ALTE INFORMAȚII**

Dr. Max (logo)

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.