

FARINGOSEPT 1,5 mg/ml spray bucofaringian, soluție
FARINGOSEPT 3 mg/ml spray bucofaringian, soluție
clorhidrat de benzidamină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI/SAU
AMBALAJUL PRIMAR**
Cutie de carton/ Flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Faringosept 1,5 mg/ml spray bucofaringian, soluție
Faringosept 3 mg/ml spray bucofaringian, soluție
clorhidrat de benzidamină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml soluție conține clorhidrat de benzidamină 1,5 mg.
1 ml soluție conține clorhidrat de benzidamină 3 mg.

O pulverizare conține clorhidrat de benzidamină 0,255 mg.
O pulverizare conține clorhidrat de benzidamină 0,51 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Glicerol 85%
Etanol 96%
Hidroxistearat de macrogolglicerol
Parahidroxibenzoat de metil (E 218)
Zaharină sodică
Hidrogenocarbonat de sodiu (E 500)
Aromă de cireșe
Apă purificată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray bucofaringian, soluție

1,5 mg/ml:

15 ml (88 pulverizări)
30 ml (176 pulverizări)
60 ml (352 pulverizări)

3 mg/ml:

15 ml (88 pulverizări)
30 ml (176 pulverizări)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere: 6 luni dacă se păstrează 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 PIATĂ**

Terapia SA
Str. Fabricii nr.124, Cluj-Napoca
România

Sigla Terapia - a SUN PHARMA company
Sigla SUN PHARMA <Doar pe cutie>

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

15222/2023/01 – ambalaj cu un flacon a 15 ml (88 pulverizări)
15222/2023/02 – ambalaj cu un flacon a 30 ml (176 pulverizări)
15222/2023/03 – ambalaj cu un flacon a 60 ml (352 pulverizări)

15223/2023/01 – ambalaj cu un flacon a 15 ml (88 pulverizări)
15223/2023/02 – ambalaj cu un flacon a 30 ml (176 pulverizări)

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

FARINGOSEPT 1,5 mg/ml spray bucofaringian, soluție și FARINGOSEPT 3 mg/ml spray bucofaringian, soluție este indicat pentru tratamentul simptomatic local al durerii și iritației la nivelul cavității bucale și faringelui, la adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 6 ani.

FARINGOSEPT 1,5 mg/ml spray bucofaringian, soluție și FARINGOSEPT 3 mg/ml spray bucofaringian, soluție se administrează în gât sau gură.

Se administrează, în general, de 2 până la 6 ori pe zi (la interval de 1,5 - 3 ore).

A nu se depăși doza recomandată. În cazul în care nu se obține niciun efect sau dacă simptomele (durerea din gât și de la nivelul gurii) se agravează, trebuie solicitată asistență medicală după 3 zile.

Pentru schema de tratament a se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Doar pe cutie>

faringosept 1,5 mg/ml spray bucofaringian, soluție

faringosept 3 mg/ml spray bucofaringian, soluție

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.