

**NASONEX 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie**  
Furoat de mometazonă

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE NASONEX 50 micrograme/pulverizare 60 și 140 pulverizări****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

NASONEX 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie  
furoat de mometazonă

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

Fiecare pulverizare dozată eliberează furoat de mometazonă 50 micrograme.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

De asemenea conține: celuloză dispersabilă, glicerol, citrat de sodiu dihidrat, acid citric monohidrat, polisorbat 80, clorură de benزالconiu, apă purificată.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Spray nazal suspensie  
60 pulverizări, 1 flacon  
140 pulverizări, 1 flacon  
140 pulverizări, 2 flacoane  
140 pulverizări, 3 flacoane

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

Pentru administrare intranasală. A se agita ușor înainte de utilizare.  
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)**

Nu găuriți aplicatorul nazal



**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A nu se congela.

**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**

Organon Biosciences S.R.L.

Strada av. Popișteanu, Nr. 54A, Expo Business Park, Clădirea 2, Birou 306 și Birou 307, Etaj 3,  
Sectorul 1, București, România

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

6787/2014/01 [– ambalaj cu un flacon pentru 60 pulverizări]

6787/2014/02 [– ambalaj cu un flacon pentru 140 pulverizări]

6787/2014/03 [– ambalaj cu 2 flacoane pentru 140 pulverizări]

6787/2014/04 [– ambalaj cu 3 flacoane pentru 140 pulverizări]

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

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

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PRF.

#### **15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

Deschideți pe rând câte un singur flacon. Sprayul trebuie consumat în decurs de 2 luni de la prima utilizare.

Armați prin pulverizarea de 10 ori înainte de prima utilizare, sau de 2 ori dacă nu a fost utilizat timp de 14 zile sau mai mult, până se produce un nor fin.

#### **16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Nasonex

#### **17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

#### **18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:

SN:

NN:

**NASONEX 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie**  
Furoat de mometazonă

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

**ETICHETĂ NASONEX 50 micrograme/pulverizare 60 și 140 pulverizări**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

NASONEX 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie  
furoat de mometazonă 50 micrograme/pulverizare

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

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

60 pulverizări  
140 pulverizări

**6. ALTE INFORMAȚII**

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A nu se congela.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Sprayul trebuie consumat în decurs de 2 luni de la prima utilizare.

Data deschiderii: