

Pelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop
Extract uscat din rădăcină de mușcată**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIPelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop
Extract uscat din rădăcină de mușcată**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare ml de sirop conține 8 mg de extract (exprimat ca și extract uscat) (4-25:1) de *Pelargonium sidoides* DC și/sau *Pelargonium reniforme* Curt, radix (rădăcină de mușcată).
Solventul de extracție: alcool etilic 11% m/m.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol lichid (E 965) și sorbitol (E 420). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULSirop
100 ml**5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Exclusiv pentru administrare orală.
Agitați flaconul înainte de administrare.

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

Data de expirare:

După prima deschidere siropul trebuie folosit în maxim 3 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

După prima deschidere, păstrați în flacon închis la temperaturi de 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**

Phytopharm Klęka S.A.
Klęka 1
63-040 Nowe Miasto nad Wartą
Polonia
Tel.: +48 61 28 68 000
Fax: +48 61 28 68 529
info@europlant-group.pl

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15238/2023/01

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

Tratamentul simptomatic al răcelii
Pentru copii peste 6 ani și adulți

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Pelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop este un medicament pe bază de plante, cu utilizare tradițională, folosit pentru tratamentul simptomatic al răcelii la adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 6 ani.

Este un medicament pe bază de plante, cu utilizare tradițională, folosit pentru indicația terapeutică specificată exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

Adolescenți cu vârsta peste 12 ani, adulți și vârstnici:

2,5 ml sirop de 3 ori pe zi.

Copii cu vârsta între 6 și 11 ani:

2,5 ml sirop de 2 ori pe zi.

Nu este recomandat utilizarea la copii sub 6 ani.

Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău după 7 zile de tratament.

Dacă simptomele persistă pe perioada utilizării medicamentului sau apar reacții adverse, trebuie consultat un medic.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Pelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

Pelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop
Extract uscat din rădăcină de mușcată**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****Eticheta flaconului****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pelafen MED 20 mg/2,5 ml sirop
Extract uscat din rădăcină de mușcată

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml de sirop conține 8 mg de extract (exprimat ca și extract uscat) (4-25:1) de *Pelargonium sidoides* DC și/sau *Pelargonium reniforme* Curt, radix (rădăcină de mușcată).
Solventul de extracție: alcool etilic 11% m/m.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol (E 965) și sorbitol (E 420).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
100 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Exclusiv pentru administrare orală.
Agitați flaconul înainte de administrare.

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**

Data de expirare:
După prima deschidere siropul trebuie folosit în maxim 3 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

După prima deschidere, păstrați în flacon închis la temperaturi de 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

Phytopharm Klęka S.A.

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<Nu este cazul>

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

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Adolescenți cu vârsta peste 12 ani, adulți și vârstnici:
2,5 ml sirop de 3 ori pe zi.

Copii cu vârsta între 6 și 11 ani:
2,5 ml sirop de 2 ori pe zi.

Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău după 7 zile de tratament.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Nu este cazul>

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>