

Combogesic 32 mg/ml + 9,6 mg/ml suspensie orală
paracetamol/ ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR ȘI AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie de carton****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Combogesic 32 mg/ml + 9,6 mg/ml suspensie orală
paracetamol/ ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml conține paracetamol 32 mg și ibuprofen 9,6 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol lichid (E965), benzoat de sodiu (E211) și propilenglicol (E1520).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Flacon
100 ml suspensie orală cu o seringă dozatoare
200 ml suspensie orală cu o seringă dozatoare

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

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)

Conține paracetamol.
A nu se depăși doza zilnică recomandată.
Solicitați imediat îngrijire medicală în caz de supradozaj, chiar dacă copilul se simte bine.
A se citi cu atenție prospectul alăturat.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25° C.

3 luni de la prima deschidere a flaconului, dacă este păstrat 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**

Medochemie Ltd.
1-10 Constantinoupoleos Str.,
3011 Limassol,
Cipru

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15017/2023/01 - cutie cu 1 flacon a 100 ml

15017/2023/02 - cutie cu 1 flacon a 200 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru tratament de scurtă durată.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Combogesic 32 mg/ml + 9,6 mg/ml suspensie orală

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:

Combogesic 32 mg/ml + 9,6 mg/ml suspensie orală
paracetamol/ ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR****Etichetă de flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Combogesic 32 mg/ml + 9,6 mg/ml suspensie orală

paracetamol/ ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml conține paracetamol 32 mg și ibuprofen 9,6 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILORConține maltitol lichid (E965), benzoat de sodiu (E211) și propilenglicol (E1520).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Flacon

100 ml suspensie orală cu o seringă dozatoare

200 ml suspensie orală cu o seringă dozatoare

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

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)

Conține paracetamol.

A nu se depăși doza zilnică recomandată.
Solicitați imediat îngrijire medicală în caz de supradozaj, chiar dacă copilul se simte bine.
A se citi cu atenție prospectul alăturat.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25° C.
3 luni de la prima deschidere a flaconului, dacă este păstrat 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

Medochemie Ltd.
1-10 Constantinoupoleos Str., 3011 Limassol,
Cipru

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15017/2023/01 - cutie cu 1 flacon a 100 ml
15017/2023/02 - cutie cu 1 flacon a 200 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru tratament de scurtă durată.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE