

Ibuprofen Dr. Max 20 mg/ml suspensie orală
ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ibuprofen Dr. Max 20 mg/ml suspensie orală

ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml de suspensie orală conține ibuprofen 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**Excipienți:** sorbitol (E 420), propilenglicol (E 1520), benzoat de sodiu (E 211) și aspartam (E 951).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală

100 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

După prima deschidere poate fi păstrat timp de 3 luni.

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

Nové Město

110 00 Praga

Republica Cehă

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

APP nr: 15319/2024/01 - cutie cu un flacon cu un capac cu filet din polipropilenă, cu un sigiliu din polietilenă

15319/2024/02 - cutie cu un flacon cu sistem alternativ de închidere securizată pentru copii, prevăzut cu un capac cu filet din polipropilenă vizibil gravat, cu inel de sigilare și garnitură

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

Pentru copii cu vârsta de 3 luni și peste (cu greutatea mai mare de 5 kg).

Tratamentul simptomatic pe termen scurt al durerilor ușoare până la moderate, cum sunt durerile de cap și

durerile de dinți, febrei, stării de febrilitate și durerilor asociate cu răceala și gripa.

Doze:

Greutate corporală (Vârstă)	Frecvență	Doză unică
5 - 7,6 kg (3 - 6 luni)	De 3 ori pe zi	50 mg (2,5 ml)
7,7 - 9 kg (6 - 12 luni)	De 3 până la 4 ori pe zi	50 mg (2,5 ml)
10 - 15 kg (1 - 3 ani)	De 3 ori pe zi	100 mg (5 ml)
16 - 20 kg (4 - 6 ani)	De 3 ori pe zi	150 mg (7,5 ml)
21 - 29 kg (7 - 9 ani)	De 3 ori pe zi	200 mg (10 ml)
30 - 40 kg (10 - 12 ani)	De 4 ori pe zi	200 mg (10 ml)

Dozele trebuie administrate la un interval de 6-8 ore, după cum este necesar.

Doza zilnică maximă nu trebuie depășită. Vezi prospectul pentru doza zilnică maximă.

Agitați bine flaconul înainte de fiecare utilizare.

Utilizați seringă dozatoare de 5 ml pentru a măsura doza și pentru a administra medicamentul.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

ibuprofen dr. max

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Ibuprofen Dr. Max 20 mg/ml suspensie orală
ibuprofen**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****Etichetă****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ibuprofen Dr. Max 20 mg/ml suspensie orală

ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE

Fiecare ml de suspensie orală conține ibuprofen 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**Excipienți:** sorbitol (E 420), propilenglicol (E 1520), benzoat de sodiu (E 211) și aspartam (E 951).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală

100 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

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

După prima deschidere poate fi păstrat timp de 3 luni.

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

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

APP nr: 15319/2024/01 -cutie cu un flacon cu un capac cu filet din polipropilenă, cu un sigiliu din polietilenă
15319/2024/02 - Cutie cu un flacon cu sistem alternativ de închidere securizată pentru copii, prevăzut cu un capac cu filet din polipropilenă vizibil gravat, cu inel de sigilare și garnitură

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICAREA GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru copii cu vârsta de 3 luni și peste.
Agitați bine flaconul înainte de fiecare utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE