

Orinox 1 mg/ml spray nazal, soluție
clorhidrat de xilometazolină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Orinox 1 mg/ml spray nazal, soluție

clorhidrat de xilometazolină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml conține clorhidrat de xilometazolină 1 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: clorură de benзалconiu, edetat disodic, dihidrogenofosfat de sodiu dihidrat, fosfat disodic dodecahidrat, clorură de sodiu și apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray nazal, soluție

1 flacon (10 ml)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare nazală.

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

A nu se utiliza mai mult de o lună de la prima utilizare.

Data deschiderii: _____

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra 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****Deținătorul Autorizației de Punere pe Piață:**

Dr. Max Pharma s.r.o.

Na Florenci 2116/15

Nové Město

110 00 Praha 1

Republica Cehă

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

APP nr.: 15388/2024/01 – ambalaj cu 1 flacon

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**Rinită****Sinuzită**

Pentru a restabili permeabilitatea nasului înfundat, cauzat de rinita acută, febra fânului sau alte rinite alergice sau sinuzite.

Pentru adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani.

Doze:

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani: 1 pulverizare în fiecare nară, de 1-3 ori pe zi.

Trebuie să existe un interval de 8 până la 10 ore între 2 administrări.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

orinox 1 mg/ml

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
--

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
--

Nu este cazul.

Orinox 1 mg/ml spray nazal, soluție
clorhidrat de xilometazolină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****Etichetă****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Orinox 1 mg/ml spray nazal, soluție

clorhidrat de xilometazolină

Administrare nazală.

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

10 ml

6. ALTE INFORMAȚII

Fiecare ml conține clorhidrat de xilometazolină 1 mg.

A nu se utiliza mai mult de o lună de la prima utilizare.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani: 1 pulverizare în fiecare nară, de 1-3 ori pe zi.

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