

StrepTuss iederă 8,25 mg/ml sirop
extract uscat de frunză de iederă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
(CUTIE)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

StrepTuss iederă 8,25 mg/ml sirop
Extract uscat de frunză de iederă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml de sirop conține 8,25 mg de extract (ca extract uscat) de *Hedera helix* L., folium (frunză de iederă) (4-8:1). Solvent de extracție: etanol 30 % (m/m).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sorbitol (E420). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
100 ml de sirop cu linguriță dozatoare
200 ml de sirop cu linguriță dozatoare

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

Medicamentul poate fi utilizat timp de 3 luni după prima deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C după prima deschidere.

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

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.
Bulevardul Iancu de Hunedoara, Nr. 48, Clădirea Crystal Tower
Etaj 11, Sector 1, București,
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15618/2024/01 – ambalaj cu 100 ml de sirop cu linguriță dozatoare
15618/2024/02 – ambalaj cu 200 ml de sirop cu linguriță dozatoare

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

Medicament din plante medicinale utilizat ca expectorant în tusea productivă la adulți, adolescenți și copii începând cu vârsta de 2 ani.

Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Nu se administrează copiilor cu vârsta sub 2 ani, din cauza riscului agravării simptomelor respiratorii.

Doza recomandată este:

Adolescenți începând cu vârsta de 12 ani, adulți și vârstnici: 6 ml de sirop de două ori pe zi;

Copii cu vârsta între 6 și 11 ani: 4 ml de sirop de două ori pe zi;

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

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

StrepTuss iederă 8,25 mg/ml sirop

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

StrepTuss iederă 8,25 mg/ml sirop
extract uscat de frunză de iederă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
(ETICHETA FLACONULUI)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE
ADMINISTRARE**

StrepTuss iederă 8,25 mg/ml sirop
Extract uscat de frunză de iederă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml de sirop conține 8,25 mg de extract (ca extract uscat) de *Hedera helix* L., folium (frunză de iederă) (4-8:1). Solvent de extracție: etanol 30 % (m/m).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sorbitol (E420). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
100 ml de sirop cu linguriță dozatoare
200 ml de sirop cu linguriță dozatoare

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

Medicamentul poate fi utilizat timp de 3 luni după prima deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C după prima deschidere.

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**

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.
Bulevardul Iancu de Hunedoara, Nr. 48, Clădirea Crystal Tower
Etaj 11, Sector 1, București,
România

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15618/2024/01 – ambalaj cu 100 ml de sirop cu linguriță dozatoare
15618/2024/02 – ambalaj cu 200 ml de sirop cu linguriță dozatoare

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

Medicament din plante medicinale utilizat ca expectorant în tusea productivă la adulți, adolescenți și copii începând cu vârsta de 2 ani.

Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Nu se administrează copiilor cu vârsta sub 2 ani, din cauza riscului agravării simptomelor respiratorii.

Doza recomandată este:

Adolescenți începând cu vârsta de 12 ani, adulți și vârstnici: 6 ml de sirop de două ori pe zi;

Copii cu vârsta între 6 și 11 ani: 4 ml de sirop de două ori pe zi;

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

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
--

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
--