

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile
extract uscat de brâncuță (*Sisymbrium officinale herba extractum siccum*)

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
(CUTIE)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile
Extract uscat de brâncuță (*Sisymbrium officinale herba extractum siccum*)

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 pastilă conține:

10 mg extract uscat din *Sisymbrium officinale* (brâncuță) (L.) Scop., herba (6-8:1), solvent de extracție: apă.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Maltitol lichid (E965), gumă arabică (E414), sorbitol lichid (necristalizat) (E420), trigliceride cu lanț mediu, ulei de salvie spaniolă, ulei de pin pitic, sucraloză (E955), levomentol, amidon de porumb, apă purificată, maltodextrină.

Conține maltitol și sorbitol. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pastile

Ambalaj care conține 10, 12, 20, 24, 30, 36, 40 sau 48 de pastile.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Numai pentru administrare bucofaringiană.

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)

Nu este cazul.

8. DATA EXPIRĂRII

EXP:

A nu se utiliza StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile după data de expirare menționată pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Nu este cazul.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Fără cerințe speciale.

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

15617/2024/01 – ambalaj cu 10 pastile
15617/2024/02 – ambalaj cu 12 pastile
15617/2024/03 – ambalaj cu 20 pastile
15617/2024/04 – ambalaj cu 24 pastile
15617/2024/05 – ambalaj cu 30 pastile
15617/2024/06 – ambalaj cu 36 pastile
15617/2024/07 – ambalaj cu 40 pastile
15617/2024/08 – ambalaj cu 48 pastile

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

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile este un medicament pe bază de plante medicinale cu utilizare tradițională utilizat pentru calmarea simptomelor de iritații la nivelul gâtului, cum ar fi răgușeală și tuse uscată.

Este un medicament pe bază de plante medicinale cu utilizare tradițională, administrat în indicațiile specificate, bazat exclusiv pe utilizarea de lungă durată.

Dacă simptomele persistă pe perioada utilizării medicamentului, dacă vă simțiți mai rău după 7 zile sau dacă apar reacții adverse, trebuie să vă adresați unui medic sau unui farmacist.

Doze și mod de administrare:

Adulți și adolescenți începând cu vârsta de 12 ani:

1 pastilă de până la 10-12 ori pe zi

Copii cu vârsta între 6 și 11 ani:

1 pastilă de până la 5-6 ori pe zi

Pastilele se țin în cavitatea bucală până la dizolvare, fără a le mesteca.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile
extract uscat de brâncuță (*Sisymbrium officinale herba extractum siccum*)

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE**Blister****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

StrepTuss Brâncuță 10 mg pastile
Extract uscat de brâncuță (*Sisymbrium officinale herba extractum siccum*)

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIATĂ

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.

3. DATA EXPIRĂRII

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. ALTE INFORMAȚII

Nu este cazul.