

Pelavomed 20 mg/4 ml soluție orală
*Pelargonii radice extractum siccum***INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE DE CARTON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pelavomed 20 mg/4 ml soluție orală
Pelargonii radice extractum siccum

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE**Compoziție**

4 ml soluție orală conțin 20 mg extract (ca extract uscat) din *Pelargonium sidoides* DC sau *Pelargonium reniforme* (Andrews) Curt. sau un amestec al ambelor specii, *radix* (rădăcină de mușcată) (4-25:1), (*Pelargonii radice extractum siccum*) Solventul de extracție: etanol 11% (m/m).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

și excipienți

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție orală

100 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**Doze și mod de administrare**

Administrare orală

Vârstă	Doză unică	Doza zilnică	Administrare
Adulți și adolescenți cu vârsta de peste 12 ani	4 ml	3 x 4 ml	dimineața, la prânz și seara
Copii cu vârsta între 6 și 12 ani	4 ml	2 x 4 ml	dimineața și seara

Pelavomed poate fi administrat cu sau fără alimente.

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 SUNT NECESARE

A nu se utiliza în combinație cu alte produse Pelavo sau cu cele care conțin extract de rădăcină de mușcată.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 12 luni

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

US Pharmacia Sp. z o.o.
ul. Ziębicka 40,
50-507 Wrocław
Polonia
{sigla USP}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16240/2025/01

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

Indicații

Pelavomed este un medicament din plante cu utilizare tradițională pentru tratamentul simptomatic al răcelii. Medicamentul din plante cu utilizare tradițională este destinat administrării în indicația specificată, exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

Pelavomed este indicat pentru administrarea la adulți și vârstnici, adolescenți și copii cu vârsta de peste 6 ani.

Dacă simptomele persistă în timpul utilizării medicamentului sau dacă apar alte reacții adverse care nu sunt menționate în prospect, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Dacă simptomele persistă mai mult de 1 săptămână sub tratament cu Pelavomed, adresați-vă medicului sau farmacistului.

Tratamentul simptomatic al răcelii

la pacienții cu vârsta de peste 6 ani

aromă de portocală-tangerină

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

pelavomed

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDEMENSIONAL

<Nu este cazul>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

Pelavomed 20 mg/4 ml soluție orală
*Pelargonii radice extractum siccum***INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****ETICHETA DE FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Pelavomed 20 mg/4 ml soluție orală
Pelargonii radice extractum siccum

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE**Compoziție**

4 ml soluție orală conțin 20 mg extract (ca extract uscat) din *Pelargonium sidoides* DC sau *Pelargonium reniforme* (Andrews) Curt. sau un amestec al ambelor specii, *radix* (rădăcină de mușcată) (4-25:1), (*Pelargonii radice extractum siccum*). Solventul de extracție: etanol 11% (m/m)

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

și excipienți.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție orală

100 ml

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**Doze și calea de administrare**

Administrare orală

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREAȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ SUNT NECESARE**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**Păstrare**

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 12 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**

US Pharmacia Sp. z o.o.

ul. Ziębicka 40,

50-507 Wrocław

Polonia

{sigla USP}

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16240/2025/01

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

Tratamentul simptomatic al răcelii

la pacienții cu vârsta de peste 6 ani

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Nu este cazul>

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDEMENSIONAL

<Nu este cazul>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>