

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

TEKTUROWE PUDEŁKO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Theraflu MAX GRIP
(1000 mg +70 mg + 10 mg), proszek do sporządzania roztworu doustnego
Paracetamolum + Acidum ascorbicum + Phenylephrini hydrochloridum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład: 1 saszетка zawiera jako substancje czynne 1000 mg paracetamolu, 70 mg kwasu askorbowego i 10 mg chlorowodoru fenylefryny

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

oraz substancje pomocnicze, w tym: 5 g sacharozy, 118 mg sodu, żółcień pomarańczową, karmozynę, aspartam i glukozę (jako składnik maltodekstryny) - szczegółowe informacje w dołączonej ulotce.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

proszek do sporządzania roztworu doustnego

5 saszetek kod 5909990980154
8 saszetek kod 5909990980161
10 saszetek kod 5909990980178

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Do stosowania doustnego.
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Lek może powodować zawroty głowy.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

{Logo podmiotu odpowiedzialnego}
Podmiot odpowiedzialny:
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. z o.o.,
ul. Rzymowskiego 53,
02-697 Warszawa

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 20189

13. NUMER SERII

Numer serii (LOT):

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Produkt leczniczy wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Lek przeciw objawom grypy i przeziębienia, do krótkotrwałego stosowania.

DZIAŁANIE

- udrożnia nos i zatoki, ułatwia oddychanie
- obniża gorączkę
- zmniejsza ból głowy i gardła
- zawiera witaminę C

Smak owoców leśnych i mentolu

DAWKOWANIE

Stosowanie u dorosłych (w tym osób w podeszłym wieku) o masie ciała powyżej 50 kg

Jedna saszетка co 4 do 6 godzin w razie potrzeby.

Nie należy przekraczać 4 saszetek na dobę. Nie należy przekraczać podanej dawki ani częstotliwości stosowania.

Należy zawsze stosować możliwie najniższą skuteczną dawkę leku przez możliwie najkrótszy czas.

Bez zalecenia lekarza leku nie należy stosować dłużej niż przez 3 dni.

SPOSÓB UŻYCIA

Wsypać zawartość saszетки do szklanki, uzupełnić do połowy gorącą wodą, dobrze wymieszać i wypić.

Szczegółowe informacje w ulotce umieszczonej wewnątrz opakowania

Zawiera paracetamol.

Nie stosować z innymi lekami zawierającymi paracetamol i (lub) sympatykomimetyki (np. leki zmniejszające przekrwienie błony śluzowej nosa) – patrz ulotka.

W razie zażycia dawki większej niż zalecana natychmiast skontaktować się z lekarzem, nawet jeśli pacjent czuje się dobrze, ponieważ może dojść do zagrażającego życiu uszkodzenia wątroby.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

THERAFLU MAX GRIP

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Theraflu MAX GRIP
(1000 mg +70 mg + 10 mg), proszek do sporządzania roztworu doustnego
Paracetamolum + Acidum ascorbicum + Phenylephrini hydrochloridum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

nie dotyczy

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera m.in. 5 g sacharozy, 118 mg sodu, żółcień pomarańczową, karmiozynę, aspartam i glukozę (jako składnik maltodekstryny)- szczegółowe informacje w dołączonej ulotce.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

proszek do sporządzania roztworu doustnego

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Do stosowania doustnego.
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Lek może powodować zawroty głowy.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

nie dotyczy

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

{Logo podmiotu odpowiedzialnego}
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. z o.o.
ul. Rzymowskiego 53
02-697 Warszawa

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

nie dotyczy

13. NUMER SERII

LOT:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

nie dotyczy

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

nie dotyczy

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy