

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****TEKTUROWE PUDEŁKO (dla butelek 60 ml, 100 ml, 125 ml, 150 ml, 300 ml)****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Delortan, 0,5 mg/ml, roztwór doustny  
*Desloratadinum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każdy ml roztworu doustnego zawiera 0,5 mg desloratadyny.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera sorbitol (E 420), glikol propylenowy (E 1520), sól, substancje zapachowe - cytral, geraniol, linalol, limonen, cytronellol.

Dodatkowe informacje - patrz ulotka.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Roztwór doustny

50 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969333
50 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969333
50 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969333
60 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969340
60 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969340
60 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969340
100 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969357
100 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969357
100 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969357
120 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969364
120 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969364
120 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969364
150 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969371
150 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969371
150 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969371
300 ml z dołączoną łyżką miarową i strzykawką doustną	Kod: 5909990969388
300 ml z dołączoną strzykawką doustną	Kod: 5909990969388
300 ml z dołączoną łyżką miarową	Kod: 5909990969388

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Podanie doustne.

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****8. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

Skrót EXP oznacza termin ważności.

Delortan należy zużyć w ciągu 2 miesięcy po pierwszym otwarciu butelki.

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA****10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

(logo) POLPHARMA

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.  
ul. Pełplińska 19, 83-200 Starogard Gdański

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 20061

**13. NUMER SERII**

Lot:

Skrót Lot oznacza numer serii.

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

delortan, 0,5 mg/ml, roztwór doustny

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

PC: {numer}

SN: {numer}

NN: {numer}

## **INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH**

**BUTELKA (60 ml, 100 ml, 125 ml, 150 ml, 300 ml)**

### **1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Delortan, 0,5 mg/ml, roztwór doustny  
*Desloratadinum*

### **2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każdy ml roztworu doustnego zawiera 0,5 mg desloratadyny.

### **3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera sorbitol (E 420), glikol propylenowy (E 1520), sól, substancje zapachowe - cytral, geraniol, linalol, limonen, cytronellol.  
Dodatkowe informacje - patrz ulotka.

### **4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Roztwór doustny

50 ml  
60 ml  
100 ml  
120 ml  
150 ml  
300 ml

### **5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Podanie doustne.  
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**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

Delortan należy zużyć w ciągu 2 miesięcy po pierwszym otwarciu butelki.

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA****10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

(logo) POLPHARMA

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.  
ul. Pełplińska 19, 83-200 Starogard Gdański

**12. NUMER POZWOLENIA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 20061

**13. NUMER SERII**

Lot:

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA****16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**