

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Sinusit Pascoe

krople doustne, roztwór

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład:

10 g (10,7 ml) kropli zawiera:

Luffa operculata D4	1,0 g
Stibium sulfuratum aurantiacum D8	1,0 g
Euphorbium D4	0,01 g
Kreosotum D3	0,01 g

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera 48% (V/V) etanolu oraz laktozę jednowodną. Dodatkowe informacje – patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Krople doustne, roztwór

20 ml kod: 5909994425712

50 ml kod: 5909994425729

100 ml kod: 5909994425736

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Dorośli: 15 minut przed lub 30 minut po posiłku, 3 razy na dobę doustnie po 10 kropli w niewielkiej ilości wody.

W razie utrzymywania się dolegliwości lub po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa należy skontaktować się z lekarzem.

W przypadku wystąpienia gorączki, uporczywego bólu głowy lub innych niepokojących objawów należy skontaktować się z lekarzem.

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

Termin ważności:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 25°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

Pascoe pharmazeutische Präparate GmbH
Schiffenberger Weg 55
35394 Giessen, Niemcy

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie numer: IL-4257/LN-H

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Produkt leczniczy wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Sinusit Pascoe

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

<Nie dotyczy.>

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

<Nie dotyczy.>

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

BUTELKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Sinusit Pascoe

krople doustne, roztwór

Homeopatyczny produkt leczniczy ze wskazaniami leczniczymi

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład:

10 g (10,7 ml) kropli zawiera:

Luffa operculata D4	1,0 g
Stibium sulfuratum aurantiacum D8	1,0 g
Euphorbium D4	0,01 g
Kreosotum D3	0,01 g

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera 48% (V/V) etanolu oraz laktozę jednowodną. Dodatkowe informacje – patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Krople doustne, roztwór

20/50/100 ml

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Dorośli: 15 minut przed lub 30 minut po posiłku, 3 razy na dobę doustnie po 10 kropli w niewielkiej ilości wody.

W razie utrzymywania się dolegliwości lub po upływie 7 dni nie nastąpiła poprawa należy skontaktować się z lekarzem.

W przypadku wystąpienia gorączki, uporczywego bólu głowy lub innych niepokojących objawów należy skontaktować się z lekarzem.

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

Termin ważności:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze nie wyższej niż 25°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

Pascoe pharmazeutische Präparate GmbH
Schiffenberger Weg 55
35394 Giessen, Niemcy

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie numer: IL-4257/LN-H

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - Produkt leczniczy wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A