

Flonase 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
Propionat de fluticazonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIA****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Flonase 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
Propionat de fluticazonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare pulverizare eliberează 100 mg suspensie care conține propionat de fluticazonă 50 micrograme propionat de fluticazonă.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: Celuloză microcristalină, carmeloză sodică, glucoză, polisorbat 80, apă purificată.
Conservanți: clorură de benzalconiu, alcool feniletic.

Conține clorură de benzalconiu. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray nazal, suspensie
60 pulverizări per flacon
120 pulverizări per flacon

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare nazală.
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 ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Numai pentru utilizarea de către adulți.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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**

Haleon Romania S.R.L.
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One, Etaj 6 (Zona 2), Sector 5, București,
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15282/2024/01 – ambalaj cu un flacon a 60 de doze măsurate
15282/2024/02 – ambalaj cu un flacon a 120 de doze măsurate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Numai pentru utilizarea de către adulți.

Doză unică zilnică.

Previne și ameliorează simptomatologia indusă de alergeni prezenți în aer, inclusiv:
Polen (rinită alergică sezonieră); păr de animale; acarieni; spori de mucegai.

Flonase ajută la:

- Ameliorarea simptomelor alergice timp de până la 24 de ore.
- Prevenirea reapariției simptomelor pe durata zilei.

Flonase are acțiune directă pentru a ameliora simptomele alergice la nivelul locului unde încep să se manifeste.

Mod de utilizare:

- Agitați ușor și pulverizați de câteva ori până la observarea unei formațiuni de vapori înainte de prima utilizare.
- Utilizați numai la nivel nazal.

Adulți cu vârsta de 18 ani și peste:

Doza uzuală: 2 pulverizări în fiecare nară, o dată pe zi. Dacă simptomele se ameliorează, utilizați 1 pulverizare în fiecare nară o dată pe zi. Dacă simptomele sunt extrem de grave: se pot utiliza 2 pulverizări în fiecare nară, de două ori pe zi. După ameliorarea simptomelor, reveniți la doza uzuală.

Copii și adolescenți:

- A nu se utiliza de către copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

A nu se utiliza:

- Mai mult de 4 pulverizări în fiecare nară pe zi.
- Continuă pentru o durată de mai mult de 3 luni, decât la recomandarea medicului dumneavoastră.

Adresați-vă medicului dumneavoastră:

- Înainte de utilizare, dacă sunteți gravidă sau dacă alăptați.
- Dacă, după 7 zile de utilizare a spray-ului, nu s-a obținut ameliorarea simptomelor.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

flonase

Flonase 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
Propionat de fluticazonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**
ETICHETA FLACONULUI**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Flonase 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
Propionat de fluticazonă

2. MODUL DE ADMINISTRARE

<Informațiile evidențiate în gri din această secțiune nu sunt aplicabile pentru ambalajele multilingve>

Numai pentru utilizarea de către adulți.

Adulți cu vârsta de 18 ani și peste: Doza uzuală este de 2 pulverizări în fiecare nară, o dată pe zi.

Agitați ușor și pulverizați de câteva ori până la observarea unei formațiuni de vapori înainte de prima utilizare.

Administrare nazală.

Nu utilizați mai mult de 4 pulverizări în fiecare nară pe zi.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

60 pulverizări
120 pulverizări

6. ALTE INFORMAȚII

<Informațiile evidențiate în gri din această secțiune nu sunt aplicabile pentru ambalajele multilingve>

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.