

Maxipirin C 400 mg/240 mg comprimate efervescente

acid acetilsalicilic/acid ascorbic

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Maxipirin C 400 mg/240 mg comprimate efervescente

acid acetilsalicilic/acid ascorbic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține acid acetilsalicilic 400 mg și acid ascorbic 240 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. **Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat efervescent

10 comprimate

20 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

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)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

După prima deschidere: A nu se utiliza după 90 zile.

Prima deschidere:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se ține tubul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.

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:

Gemax Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praga 1
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

APP nr. 15948/2025/01 - cutie cu 1 tub
APP nr. 15948/2025/02 - cutie cu 2 tuburi

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

Pentru ameliorarea durerilor ușoare până la moderate (de exemplu, durere de cap, durere de dinți, durere în gât, dureri musculare, articulare, de spate și dureri menstruale). Pentru ameliorarea simptomelor de durere și febră în boli inflamatorii ale căilor respiratorii superioare (cum ar fi răceala și gripa).

Doze:

La adulți, doza este de 1 până la 2 comprimate administrate odată, care poate fi repetată după cel puțin 4 ore.

Doza zilnică uzuală este de 6 comprimate, iar doza zilnică maximă este de 10 comprimate.

Copiii cu greutatea corporală mai mare de 30 kg (cu vârsta peste 9 ani) și adolescenții pot lua medicamentul numai la recomandarea medicului. Doza va fi stabilită de către medic, în funcție de greutatea corporală.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

maxipirin c

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Maxipirin C 400 mg/240 mg comprimate efervescente

acid acetilsalicilic/acid ascorbic

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**TUB PENTRU COMPRIMATE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Maxipirin C 400 mg/240 mg comprimate efervescente

acid acetilsalicilic/acid ascorbic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține acid acetilsalicilic 400 mg și acid ascorbic 240 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILORConține sodiu. **Vezi prospectul pentru informații suplimentare.****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL****Comprimat efervescent**

10 comprimate

20 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

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)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

După prima deschidere: A nu se utiliza după 90 zile.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se ține tubul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.

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:

Gemax Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praga 1
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

APP nr. 15948/2025/01 - cutie cu 1 tub
APP nr. 15948/2025/02 - cutie cu 2 tuburi

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICAREA GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru ameliorarea durerilor ușoare până la moderate. Pentru ameliorarea simptomelor de durere și febră în boli inflamatorii ale căilor respiratorii superioare.

Doze:

La adulți, 1 până la 2 comprimate, după cel puțin 4 ore.

Doza zilnică uzuală este de 6 comprimate, iar doza zilnică maximă este de 10 comprimate.

Copiii cu greutatea corporală mai mare de 30 kg (cu vârsta peste 9 ani) și adolescenții numai la recomandarea medicului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>