

DENTOSEPT 0,91 g/ml concentrat pentru soluții bucofaringiene**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

DENTOSEPT 0,91 g/ml concentrat pentru soluții bucofaringiene

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml concentrat pentru soluții bucofaringiene conține 0,91 g de lichid cu combinație fixă de extracte(0.65:1) din: flori de mușețel (*Matricaria recutita* L.), scoarță de stejar (*Quercus* spp.), frunze de salvie (*Salvia officinalis* L.), herba de arnică (*Arnica* spp.), rizomi de obligeană (*Acorus calamus* L.), herba de izmă bună (*Mentha piperita* L.), herba de cimbru (*Thymus* spp.) (2/2/2/1/1/1/1); solvent de extracție: etanol 70% (V/V).
Conținut de etanol: 60–70% (V/V).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Concentrat pentru soluții bucofaringiene
100 ml**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare bucofaringiană.
Medicamentul este folosit pentru a clăti gura și/sau gâtul după o diluare prealabilă cu apă. Clătiți de până la 3 ori pe zi.

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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Pentru medicamentul în uz / după prima deschidere: a se păstra la temperaturi sub 25°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**

Phytopharm Klęka S.A.
Klęka 1, 63-040 Nowe Miasto nad Wartą, Polonia
Tel.: +48 61 28 68 000

Distribuitor/reprezentant pentru România
Plantextrakt
407059 - Rădaia nr. 46, Jud. Cluj, România
Tel: + 40 264 260 688
contact@plantextrakt.ro

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16034/2025/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care se eliberează fără prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Medicament tradițional pe bază de plante utilizat la pacienți de peste 6 ani ca și antiinflamator, antibacterian, antiseptic și astringent în:

- inflamații ale mucoasei orale și gâtului,
- gingivită și stomatită (incluzând și glosita)
- tendință la sângerări gingivale.

Medicament tradițional pe bază de plante, utilizat pentru indicațiile specificate, bazat exclusiv pe utilizarea pe termen lung.

Adulți: măsurați 10 ml de medicament (până la marcajul inferior al paharului dozator) și completați cu apă până la plin (până la marcajul superior al paharului dozator). Cu această soluție clătiți gura și gâtul.

Copii peste 6 ani și adolescenți: după consultarea medicului, măsurați 10 ml de medicament (până la marcajul inferior al paharului dozator) și completați cu apă într-un flacon de sticlă (aproximativ 250 ml). Cu această soluție clătiți gura și gâtul.

Copii sub 6 ani: nu se folosește.

Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău după 7 zile de tratament.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Dentosept 0,91 g/ml

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

DENTOSEPT 0,91 g/ml concentrat pentru soluții bucofaringiene**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****Etichetă de flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DENTOSEPT 0,91 g/ml concentrat pentru soluții bucofaringiene

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un ml concentrat pentru soluții bucofaringiene conține 0,91 g de lichid cu combinație fixă de extracte(0.65:1) din: flori de mușețel (*Matricaria recutita* L.), scoarță de stejar (*Quercus* spp.), frunze de salvie (*Salvia officinalis* L.), herba de arnică (*Arnica* spp.), rizomi de obligeană (*Acorus calamus* L.), herba de izmă bună (*Mentha piperita* L.), herba de cimbru (*Thymus* spp.) (2/2/2/1/1/1/1); solvent de extracție: etanol 70% (V/V).
Conținut de etanol: 60–70% (V/V).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Concentrat pentru soluții bucofaringiene
100 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare bucofaringiană.
Medicamentul este folosit pentru a clăti gura și/sau gâtul după o diluare prealabilă cu apă. Clățiți de până la 3 ori pe zi.

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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Pentru medicamentul în uz / după prima deschidere: a se păstra la temperaturi sub 25°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**

Phytopharm Klęka S.A.

Distribuitor pentru România
Plantextrakt

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16034/2025/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care se eliberează fără prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Citiți prospectul înainte de utilizare!

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.