

Olygrip Zi 500 mg/60 mg comprimate
paracetamol/clorhidrat de pseudoefedrină

Olygrip Noapte 500 mg/25 mg comprimate filmate
paracetamol/clorhidrat de difenhidramină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI

Olygrip Zi 500 mg/60 mg comprimate
paracetamol/clorhidrat de pseudoefedrină

Olygrip Noapte 500 mg/25 mg comprimate filmate
paracetamol/clorhidrat de difenhidramină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat de culoare albă (de zi) conține
Paracetamol 500 mg
Clorhidrat de pseudoefedrină 60 mg

Fiecare comprimat de culoare albastră (de noapte) conține
Paracetamol 500 mg
Clorhidrat de difenhidramină 25 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Celelalte componente includ: E132.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

16 comprimate
12 comprimate de culoare albă „de zi” și 4 comprimate filmate de culoare albastră „de noapte”

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Olygrip Zi și Olygrip Noapte nu este adecvat pentru copii și adolescenți cu vârsta sub 15 ani.
Important: a nu se administra în timpul sarcinii.

Dacă simptomele persistă, adresați-vă medicului. Dacă luați deja medicamente sau sunteți sub supravegherea unui medic, discutați înainte de utilizare.
Utilizarea prelungită, cu excepția utilizării sub supraveghere medicală, poate fi dăunătoare.

ATENȚIONARE:

Comprimate de zi și de noapte: nu depășiți doza indicată. Trebuie să solicitați imediat consult medical în caz de supradozaj, chiar dacă vă simțiți bine. Citiți prospectul înainte de utilizare.

ATENȚIONARE:

Numai comprimatele de noapte: pot provoca somnolență. Dacă nu vă simțiți bine, nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje. Evitați consumul băuturilor alcoolice.

MEDICAMENTUL CONȚINE PARACETAMOL

Nu luați în același timp cu alte preparate care conțin paracetamol.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
A se păstra în ambalajul original.

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

McNeil Healthcare (Ireland) Limited
Offices 5-7, Block 5, High Street,
Tallaght, Dublin 24, D24YK8N
Irlanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16211/2025/01

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

Olygrip Zi și Olygrip Noapte este indicat în tratamentul simptomatic pe termen scurt al congestiei de la nivelul nasului și sinusurilor, asociate cu simptome de răceală și gripă, cum ar fi dureri, durere de cap și/sau febră, doar dacă sunt prezente simptomele care apar seara la culcare, care provoacă dificultăți la adormire.

DOZĂ: luați cu un pahar de apă.

DOZĂ DE ZI: un comprimat de culoare albă de luat dimineața, la prânz și după-amiaza.

Nu luați comprimatul de nopate în timpul zilei.

DOZA DE NOAPTE: un comprimat de culoare albastră de luat seara.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Olygrip Zi și Olygrip Noapte

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Olygrip Zi 500 mg/60 mg comprimate
paracetamol/clorhidrat de pseudoefedrină

Olygrip Noapte 500 mg/25 mg comprimate filmate
paracetamol/clorhidrat de difenhidramină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

Blister

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI

Olygrip Zi 500 mg/60mg comprimate
paracetamol/clorhidrat de pseudoefedrină

Olygrip Noapte 500 mg/25mg comprimate filmate
paracetamol/clorhidrat de difenhidramină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

McNeil Healthcare (Ireland) Limited

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

<Doza de zi: comprimate 500 mg/60 mg paracetamol/clorhidrat de pseudoefedrină marcate pe fiecare
cavitate cu Dimineață Prânz După-amiază>

<Doza de noapte: comprimate filmate 500 mg/25 mg paracetamol/clorhidrat de difenhidramină marcate
pe fiecare cavitate cu Doar seara la culcare>

< Exemplul unui marcaj pe un ambalaj primar tip blister 4x4:

Dimineața	Dimineața	Dimineața	Dimineața
La prânz	La prânz	La prânz	La prânz
După-amiază	După-amiază	După-amiază	După-amiază
Doar seara la culcare	Doar seara la culcare	Doar seara la culcare	Doar seara la culcare