

Combogesic 500 mg/150 mg pulbere pentru soluție orală în plic
paracetamol/ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PE AMBALAJUL PRIMAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Combogesic 500 mg/150 mg pulbere pentru soluție orală în plic
paracetamol/ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare plic conține paracetamol 500 mg și ibuprofen 150 mg (sub formă de lizinat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține aspartam (E 951) și sucroză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție orală.

10 plicuri

16 plicuri

20 plicuri

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:

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

Medochemie Ltd.,
1-10 Constantinoupoleos Str., 3011 Limassol,
Cipru

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16392/2026/01 – ambalaj cu 10 plicuri
16392/2026/02 – ambalaj cu 16 plicuri
16392/2026/03 – ambalaj cu 20 plicuri

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 tratamentul simptomatic pe termen scurt al durerii ușoare până la moderate la adulți (cu vârsta de 18 ani și peste). Acest medicament este adecvat în special pentru durerea care nu a fost ameliorată de ibuprofen sau paracetamol administrate singure.

Adulți (cu greutatea corporală mai mare de 50 kg): doza uzuală este de **unul până la două plicuri**, luate la interval de șase ore, după cum este necesar, până la un **maxim de șase plicuri în decurs de 24 de ore**.

Nu luați mai mult de 4 plicuri în decurs de 24 de ore în următoarele situații:

- Consum regulat de cantități mari de alcool
- Deshidratare
- Malnutriție

Conținutul plicului trebuie dizolvat complet într-un pahar cu apă fierbinte. Luați Combogesic în timpul mesei sau imediat după masă.

Nu luați acest medicament mai mult de 3 zile.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Combogesic 500 mg/150 mg pulbere pentru soluție orală în plic

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este aplicabil

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este aplicabil

Combogesic 500 mg/150 mg pulbere pentru soluție orală în plic
paracetamol/ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PE AMBALAJUL PRIMAR

Plic

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Combogesic 500 mg/150 mg pulbere pentru soluție orală în plic
paracetamol/ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare plic conține paracetamol 500 mg și ibuprofen 150 mg (sub formă de lizinat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține aspartam (E 951) și sucroză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție orală în plic.

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:

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**

Medochemie Ltd.,
1-10 Constantinoupoleos Str., 3011 Limassol,
Cipru

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16392/2026/01 – parte a unui ambalaj cu 10 plicuri
16392/2026/02 – parte a unui ambalaj cu 16 plicuri
16392/2026/03 – parte a unui ambalaj cu 20 plicuri

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 tratamentul simptomatic pe termen scurt al durerii ușoare până la moderate la adulți. Acest medicament este adecvat în special pentru durerea care nu a fost ameliorată de ibuprofen sau paracetamol administrate singure.

Adulți (cu greutatea corporală mai mare de 50 kg): doza uzuală este de **unul până la două plicuri** luate la interval de șase ore, după cum este necesar, până la un **maxim de șase plicuri în decurs de 24 de ore**.

Conținutul plicului trebuie dizolvat complet într-un pahar cu apă fierbinte. Luați Combogesic în timpul mesei sau imediat după masă.

Nu luați acest medicament mai mult de 3 zile.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE