

Resivirtan 100 mg/ml sirop
inozină pranobex

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Resivirtan 100 mg/ml sirop
inozină pranobex

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 ml de sirop conține inozină pranobex 100 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Sucroză, parahidroxibenzoat de metil (E 218), parahidroxibenzoat de propil (E 216), sodiu eugenol, geraniol, linalool, citronelol și d-limonen. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Sirop
Un flacon cu 100 ml sirop și o măsură dozatoare gradată de la 2 ml până la 16 ml.

5. MODUL ȘI CALEA 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. ALTE AVERTISMENTĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE NECESAR

8. DATA DE EXPIRARE

EXP
Durata de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 3 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 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**

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.
Ul. Partyzancka 133/151
95-200 Pabianice
Polonia

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16759/2026/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Resivirtan 100 mg/ml sirop

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

Resivirtan 100 mg/ml sirop
inozină pranobex**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**

Eticheta de Flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIResivirtan 100 mg/ml sirop
inozină pranobex**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

1 ml de sirop conține inozină pranobex 100 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Sucroză, parahidroxibenzoat de metil (E 218), parahidroxibenzoat de propil (E 216), sodiu eugenol, geraniol, linalool, citronelol și d-limonen. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULSirop
100 ml**5. MODUL ȘI CALEA 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. ALTE AVERTISMENTĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE NECESAR**8. DATA DE EXPIRARE**EXP
Durata de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 3 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 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**

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.
Ul. Partyzancka 133/151
95-200 Pabianice
Polonia

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16759/2026/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE****17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL****18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**