

Prospect: Informații pentru utilizator**PARASINUS comprimate**

Paracetamol, Maleat de clorfenamină, Clorhidrat de pseudoefedrină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Parasinus și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Parasinus
3. Cum să utilizați Parasinus
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Parasinus
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Parasinus și pentru ce se utilizează

Parasinus este un decongestionant nazal de uz sistemic, analgezic și antipiretic.

Parasinus este indicat în:

- profilaxia și tratamentul inflamației mucoasei nazale (rinită) de natură alergică și vasomotorie și pentru tratamentul simptomatic al răcelii comune și gripei (pentru ameliorarea strănutului, rinoreei, congestiei nazale și sinusale, febrei, cefaleei, a ochilor înlăcrimați, durerilor musculare și durerilor la nivelul sinusurilor) și pentru tratamentul simptomatic al durerilor ușoare și moderate cu diferite localizări: dureri de cap, dureri în gât, dureri de articulații sau de spate, dureri dentare, dureri în timpul ciclului menstrual, nevralgii, migrene.

Paracetamolul este indicat pentru tratamentul simptomatic al durerilor ușoare până la moderate și ca antipiretic. Clorhidratul de pseudoefedrină reduce rinoreea și congestia nazală. Clorfenamina potențează efectele pseudoefedrinei și induce o ameliorare a congestiei nazale, rinoreei și strănutului datorită efectelor de diminuare a secrețiilor mucoase.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Parasinus

Parasinus comprimate conține paracetamol.

Dacă luați o cantitate prea mare de paracetamol vă puteți afecta grav ficatul.

Nu utilizați Parasinus:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la paracetamol, pseudoefedrină, clorfenamină, fenacetină, la alte antihistaminice, alte antiinflamatoare (risc crescut de reacții alergice) sau la oricare dintre celelalte componente ale Parasinus;
- dacă aveți insuficiență hepatocelulară (totalitatea manifestărilor clinice și biologice consecutive unei diminuări importante a masei celulelor hepatice);
- dacă aveți deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază;
- dacă suferiți de afecțiuni ale rinichiului (în acest caz puteți utiliza Parasinus doar la recomandarea medicului);
- dacă aveți tulburări uretro-prostatice cu risc de retenție urinară;
- dacă aveți o boală cu predispoziție de creștere a tensiunii intraoculare și scădere acuității vizuale (aveți glaucom cu unghi încis sau predispoziție la glaucom cu unghi încis; glaucom cu unghi deschis);
- dacă aveți o creștere anormală a tensiunii arteriale (hipertensiune arterială severă) sau o boală a inimii, insuficiență coronariană severă;
- dacă urmați tratament cu inhibitori de monoaminoxidază-IMAO (inclusiv o perioadă de 2 săptămâni de la oprirea tratamentului cu aceștia) (vezi pct. **Parasinus împreună cu alte medicamente**);
- dacă urmați tratament cu medicamente pentru răceală și gripă, congestie nazală sau nas înfundat, medicamente stimulante numite amfetamine (uneori folosite în tratamentul tulburărilor de atenție), medicamente care inhibă pofta de mâncare sau alte medicamente care conțin antihistaminice (folosite uneori în tratarea alergiilor);
- dacă sunteți însărcinată sau alăptați (în acest caz puteți utiliza Parasinus doar la recomandarea medicului);
- dacă luați orice alte medicamente pe bază de prescripție medicală sau disponibile fără prescripție medicală care conțin paracetamol pentru a trata durerea, febra, simptomele de răceală și gripă, sau medicamente care vă ajută să dormiți.

Nu se administreză copiilor cu vârstă sub 12 ani, decât la recomandarea medicului.

Citiți întotdeauna și urmați instrucțiunile de pe ambalaj și din acest prospect.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați acest medicament adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- Dacă aveți boli renale sau hepatice;
- Dacă aveți greutatea sub cea normală sau sunteți subnutrit;
 - Dacă consumați regulat alcool; Este posibil să fie necesar să nu mai folosiți deloc acest medicament sau să limitați cantitatea de paracetamol pe care o luați. În caz de alcoolism și afecțiuni hepatice, inclusiv hepatita virală (crește riscul hepatotoxicității) și în caz de insuficiență renală gravă (numai în tratamentul de lungă durată cu doze mari, în tratamentul ocazional fiind acceptabil);
 - Este necesară monitorizarea funcțiilor hepatice în cazul tratamentului de lungă durată și cu doze mari la pacienții cu leziuni hepatice preexistente;
 - În caz de insuficiență renală gravă se impune prudență datorită riscului de acumulare;
 - În caz de hiperactivitate a glandei tiroide, mărire în volum a prostatei, bătăi neregulate ale inimii, glaucom (creșterea tensiunii intraoculare), diabet, epilepsie sau feocromocitom;
 - În caz de astm, bronșite sau tulburări cronice pulmonare;
 - În caz de infecție severă. În acest caz riscul apariției acidozelor metabolice poate crește. Semnele acidozelor metabolice includ: respirație adâncă, rapidă, dificilă, stare de rău (greață) sau vomă, pierderea poftei de mâncare. Contactați imediat medicul dacă prezentați o combinație a acestor simptome.

- Sunt necesare precauții suplimentare la administrarea acestui medicament dacă aveți prostata mărită în volum, datorită acțiunii asupra sfincterului vezical intern.
La copii și persoanele în vîrstă este mult mai probabil să apară efecte anticolinergice neurologice și un nivel crescut de energie, agitație, nervozitate.
- Clorfenamina se va administra cu precauție la pacienții cu afecțiuni cardiovasculare (mai ales la persoanele cu tensiune arterială crescută), pacienților care fac tratament cu alfa sau betablocante sau alte medicamente pentru hipertensiune arterială, persoane care prezintă o tulburare a ritmului inimii, presiune intraoculară crescută (glaucom), persoane care au o tumoră a medulosuprarenalei, astm bronșic, ulcer gastroduodenal, tulburări care opresc tranzitul gastro-intestinal (obstrucție pilorică) și epilepsie.
Proprietățile numite anticolinergice ale clorfenaminei pot provoca somnolență, amețeli, vedere încețoșată și dificultăți de coordonare a mișcării la unii pacienți, ceea ce poate afecta serios abilitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.
Sfatul medicului ar trebui să fie solicitat înainte de a lua clorfenamină concomitent cu acest medicament deoarece utilizarea concomitentă cu medicamente care provoacă sedare, cum ar fi medicamentele care combat anxietatea și cele care provoacă somnul, poate determina o creștere a efectelor sedative.
- Dacă prezența eritem generalizat febril asociat cu pustule, încetați să luați Parasinus și adresați-vă medicului dumneavoastră sau solicitați asistență medicală imediat. Vezi punctul 4.
- Din cauza inflamației colonului (colită ischemică) pot apărea dureri abdominale bruște sau săngerare rectală la administrarea de Parasinus. Dacă manifestați aceste simptome gastro-intestinale, încetați utilizarea de Parasinus și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau solicitați asistență medicală. Vezi pct. 4.
- Poate avea loc reducerea fluxului sanguin la nervul optic în timpul administrării Parasinus. Dacă apare pierderea bruscă a vederii, întrerupeți administrarea Parasinus și contactați-vă medicul sau solicitați imediat asistență medicală. Vezi pct. 4.

Întrerupeți imediat administrarea medicamentului și solicitați imediat asistență medicală în cazul în care:

- Aveți brusc dureri abdominale sau sânge în scaun.
- Simțiți brusc dureri severe de cap.
- Simțiți somnolență, nervozitate, tulburări de somn, oboseală, amețeală, dificultăți de concentrare, lipsă de coordonare, vedere încețoșată, gura uscată, greață sau senzație de vomă – aceste efecte pot apărea ocazional.

În cazuri rare au fost raportate halucinații, în special la copii.

- Au fost raportate cazuri rare de encefalopatie posterioară reversibilă/ sindrom cerebral vasoconstrictor reversibil în urma administrării simpatomimeticelor, inclusiv pseudoefedrina. Sipomalele raportate au inclus apariția unor dureri severe de cap, greață, vârsături și tulburări de vedere. În majoritatea cazurilor, simptomele au fost remediate în decursul a câtorva zile, prin administrarea tratamentului potrivit. În cazul constatării simptomelor encefalopaticei posterioare reversibile/sindromului cerebral vasoconstrictor reversibil, trebuie opriță administrarea de pseudoefedrină, solicitându-se sfatul medicului.

Dacă simptomele persistă, cereți sfatul medicului.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Cereți sfatul medicului dacă vă aflați sau dacă v-ați aflat în trecut într-o din situațiile de mai sus.

Parasinus împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Utilizarea concomitentă a acestui medicament cu medicamente simpatomimeticice (cum ar fi decongestionante, suprimante pentru pofta de mâncare și amfetamine ca psihostimulante) care

interferă cu catabolismul aminelor simpatomimetic, pot cauza ocazional o creștere a tensiunii arteriale.

Agonistii morfinei, antiacidele, cărbunele activat și anticolinergicele scad viteza de absorbție a paracetamolului, dar nu și cantitatea totală absorbită, iar cisaprida îi crește rata de absorbție. Toxicitatea paracetamolului este crescută de administrarea concomitentă cu alcool etilic, antiinflamatoare nesteroidiene, aspirină sau alți salicilați, barbiturice, carbamazepine, hidantoine, rifampicină, sulfinpirazonă, săruri de aur. Paracetamolul crește riscul de apariție a reacțiilor adverse ale anticoagulantelor orale, antifungicelor derivate de imidazol, carmustinei și înruditelor, doxorubicinei și înruditelor, izoniazidei și înruditelor, mercaptopurinei, ciclosporinei, cloramfenicolului, methotrexatului. Estrogenii și contraceptivele estro-progestative cresc metabolismul hepatic al paracetamolului. Paracetamolul poate reduce efectele neplăcute legate de administrarea interferonului. Efectul anticoagulant al warfarinei și al altor cumarine poate fi amplificat prin utilizarea zilnică prelungită de produse care conțin paracetamol cu risc crescut de hemoragie; dozele ocazionale nu au nici un efect semnificativ.

Riscul de apariție a reacțiilor adverse ale clorfenamini este crescut de administrarea concomitentă cu deprimante ale sistemului nervos central SNC (antidepresive sedative, barbiturice, hipnotice, analgezice opioide, metadona, neuroleptice, anxiolitice, alcool etilic), atropina și alte anticolinergice (antidepresive triciclice, antiparkinsoniene anticolinergice centrale, antispastice neurotrope, disopiramida, neuroleptice fenotiazinice), fenitoina (putând determina creșterea toxicității fenitoinei). Este contraindicată asocierea cu alcool etilic, sultopridă și inhibitori de monoaminoxidază (IMAO). De asemenea este contraindicată asocierea cu IMAO și datorită conținutului de pseudoefedrină. Pseudoefedrina se asociază cu prudență cu guanetidina sau cu substanțe înrudite și cu anestezice volatile halogenate. Produsele care conțin pseudoefedrină pot antagoniza efectul anumitor clase de antihipertensive (de exemplu, beta-blocante, metildopa, rezerpină, debrisoquină, guanetidină).

Înainte să utilizați acest medicament verificați cu medicul dacă:

- Luăți medicamente pentru controlul tensiunii arteriale, medicamente numite alfa sau beta blocante.
- Luăți warfarină sau medicamente similare utilizate ca să vi se subțieze sângele.
- Luăți medicamente care tratează anxietatea (anxiolitice) sau care vă ajută să adormiți (somnifere).
- Luăți medicamente care conțin fenitoină pentru tratarea epilepsiei.

Interacțiuni cu testelete de laborator:

Paracetamolul poate modifica rezultatele unor determinări de laborator: glicemia, concentrația serică de acid 5-hidroxiindolacetic, testul cu bentiromida pentru evaluarea funcției hepatice, concentrația plasmatică de acid uric, bilirubina, lactat-dehidrogenaza, transaminaze, măsurarea timpului de protrombină.

Clorfenamina poate inhiba răspunsul histaminic cutanat, inducând astfel rezultate fals-negative, de aceea este recomandabil să se opreasă administrarea clorfenamini cu cel puțin 72 de ore înainte de efectuarea testelor cutanate care utilizează extracte alergenice.

Parasinus împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu există restricții legate de administrarea împreună cu alimente. Este interzis consumul de băuturi alcoolice în timpul tratamentului cu Parasinus.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Nu se recomandă administrarea Parasinus în timpul sarcinii și alăptării decât la sfatul medicului.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Datorită proprietăților anticolinergice ale clorfenamini care pot provoca somnolență, amețeală, vedere înceșoată, la unii pacienți produsul poate afecta grav capacitatea de a conduce autovehicule sau de a folosi utilaje.

Acest produs poate cauza somnolență, amețeală, vedere înceșoată. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje cât timp nu sunteți siguri că sunteți sau nu afectați de aceste efecte.

3. Cum să utilizați Parasinus

Utilizați întotdeauna acest medicament exact aşa cum este descris în acest prospect sau aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Pentru administrare orală.

Trebuie să utilizați întotdeauna cea mai mică doză eficientă recomandată pentru a vă ameliora simptomele.

Comprimatele se vor administra cu o jumătate de oră înainte de mese; se recomandă ingestia comprimatelor cu o cantitate suficientă de lichid.

Interval minim între administrări: 4 ore.

A nu se depăși doza recomandată sau frecvența de administrare.

Nu trebuie utilizat cu alte produse care conțin paracetamol, medicamente care ajută la reducerea congestiei mucoasei nazale sau medicamente folosite împotriva alergiei (antihistaminice), inclusiv preparate pentru tuse, gripă și răceală. Pacienții ar trebui să fie sfătuți să solicite consult medical dacă simptomele persistă mai mult de 7 zile.

- *Adulți (inclusiv vârstnici) și copii cu vîrstă de 12 ani și peste:* 1-2 comprimate Parasinus la fiecare 4 sau 6 ore, după cum este necesar. Doza maximă zilnică este: 8 comprimate în 24 de ore. Intervalul minim de dozare este de 4 ore.

- *Copii sub 12 ani:* Nu este recomandat pentru copii cu vîrstă sub 12 ani decât la sfatul medicului.

- În caz de insuficiență renală cu clearance-ul creatininei mai mic de 10 ml/min, intervalul între 2 doze trebuie să fie de cel puțin 8 ore.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Parasinus

Consultați imediat medicul, chiar dacă nu aveți nici un simptom, deoarece există riscul de insuficiență hepatică.

Simptome:

Supradozajul cu paracetamol poate provoca insuficiență hepatică.

Supradozajul clorfenaminei produce efecte similare cu cele enumerate la reacții adverse. Alte simptome pot include excitație paradoxală, tulburări cauzate de substanțe toxice, spasme ale mușchilor, oprirea temporară a respirației, contracția musculară lentă, susținută, care determină mișcarea involuntară și colaps cardiovascular, inclusiv schimbarea ritmului de bătaie a inimii.

Supradozajul cu pseudoefedrină poate duce la simptome datorate stimulării sistemului nervos central și cardio-vascular de exemplu excitare, agitație, halucinații, hipertensiune arterială și aritmii. În cazurile severe pot să apară tulburări de comportament, spasme ale mușchilor, comă și criză hipertensivă. Contrațiiile plasmatiche de potasiu pot fi reduse datorită schimburilor extracelulare și intracelulare de potasiu.

Tratament:

Tratamentul trebuie instituit rapid în cazul supradozajului cu paracetamol chiar dacă simptomele de supradozaj nu sunt prezente. Se poate solicita administrarea de N-acetilcisteină cu metionină.

Tratamentul supradozajului cu pseudoefedrină trebuie să includă măsurile standard de susținere. Se folosesc beta blocante pentru a contracara complicațiile cardiovasculare și scăderea potasiului în sânge.

Tratamentul supradozajului cu clorfenamină trebuie să fie un tratament de susținere și conform simptomelor specifice. Pentru spasme ale mușchilor și stimularea marcată a sistemului nervos central este recomandat tratamentul cu diazepam parenteral.

Dacă uitați să luați Parasinus

Dacă uitați să luați un comprimat de Parasinus, luați-l imediat ce vă aduceți aminte. Totuși, dacă se aproape ora pentru doza următoare nu mai luați doza uitată și așteptați momentul pentru următoarea doză. Nu dublați dozele pentru a compensa dozele uitate.

Dacă încetați să luați Parasinus

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse pot apărea cu diferite frecvențe, așa cum sunt definite în continuare: foarte frecvente - afectează mai mult de un pacient din 10, frecvențe - afectează între 1 și 10 pacienți din 100, mai puțin frecvențe - afectează între 1 și 10 pacienți din 1000, rare - afectează între 1 și 10 pacienți din 10000, cu frecvență necunoscută – care nu poate fi estimată din datele disponibile.

Paracetamol

Reacții adverse foarte rare:

- Tulburări sanguine precum reducerea numărului de trombocite. Acestea pot provoca sângerări neobișnuite și apariția de hematoame.
- Sensibilitatea organismului față de anumite substanțe.
- Izbuclniri bruște ale unor reacții ale pielii cum ar fi erupții cutanate și sindrom Stevens Johnson.
- Spasm al bronhiilor provocat de tuse la pacienții sensibili la aspirină și alte AINS (antiinflamatoare nesteroidiene).

Pseudefedrină

Reacții adverse frecvente:

- Nervozitate, insomnie, amețeală, greață, vărsături, uscăciunea gurii.

Reacții adverse mai puțin frecvente:

- Agitație.
- Neliniște,
- Dificultate la urinare.
- Retenție urinară, aceasta este cel mai probabil să apară la persoanele care au hipertrofie de prostata cu risc de retenție urinară.

Reacții adverse rare:

- Halucinații, în particular la copii.
- Accelerarea anormală a bătăilor inimii.
- Bătaie rapidă sau neregulată a inimii.
- Creșterea tensiunii arteriale. S-a observat o creștere a tensiunii arteriale sistolice. La administrarea dozelor terapeutice, efectele pseudefedrinei asupra tensiunii arteriale nu sunt semnificative clinic.

Reacții adverse cu frecvență necunoscută:

- Inflamație a colonului din cauza aportului insuficient de sânge (colită ischemică).
- În primele 2 zile de tratament cu Parasinus, poate apărea brusc febră, înroșire a pielii sau multe pustule mici (simptome posibile ale pustulozei exantematice acute generalizate - PEGA). Vezi punctul 2. Opreți utilizarea Parasinus dacă prezentați aceste simptome și contactați medicul sau solicitați asistență medicală imediat.
- Flux sanguin redus la nervul optic (neuropatie optică ischemică).

Clorfenamină

Reacții adverse foarte frecvente:

- Sedare și somnolență.

Reacții adverse frecvente:

- Tulburări de atenție, tulburări de coordonare, amețeli, dureri de cap.
- Vedere înceboșată.
- Greață, uscăciunea gurii.
- Oboseală.

Reacții adverse cu frecvență necunoscută:

- Reacții alergice uneori foarte severe (reacții anafilactice).
- Umflarea țesutului subcutanat, reacție frecventă asociată urticariei, reacții anafilactice.
- Lipsa poftei de mâncare.
- Confuzie, excitație, iritabilitate, coșmaruri. Copiii și persoanele în vîrstă sunt mai predispuși la efectele neurologice anticolinergice și de excitație paradoxală cum ar fi nivel crescut de energie, agitație, nervozitate.
- Scădere tensiunii arteriale.
- Îngroșarea secrețiilor bronșice.
- Vârsături, dureri abdominale, diaree, indigestie.
- Inflamație a pielii, urticarie și mâncărini ale pielii, sensibilitate la lumină.
- Spasme musculare, slăbiciune musculară.
- Probleme la urinat.
- Senzație de conștricție toracică.

Nu trebuie să vă îngrijorați de această listă a posibilelor reacții adverse. Puteți să nu aveți niciuna din aceste reacții adverse.

Copiii și vîrstnicii sunt mai predispuși la a dezvolta reacții adverse în cazul utilizării acestui medicament.

Opriți administrarea medicamentului și comunicați imediat medicului dacă observați vreuna din următoarele reacții adverse care sunt rare:

- erupții trecătoare pe piele și alte alergii, prurit, inclusiv o reacție alergică bruscă de mare amploare care implică întregul organism numită anafilaxie, uneori cu dificultăți de respirație, inflamația buzelor, a limbii, a gâtului sau a feței;
- iritație a pielii sau descuamare sau ulcere bucale;
- dificultăți de urinare. Aceasta este cel mai probabil să apară la persoanele care au o creștere în volum a prostatei;
- vânătăi inexplicabile sau sângerări neașteptate;
- dacă anterior ați avut dificultăți în respirație când ați luat aspirină și/sau alte antiinflamatoare nesteroidiene și acum aveți aceeași reacție la acest medicament.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Parasinus

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după EXP).

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Parasinus

- Substanțele active sunt: paracetamol 500 mg, maleat de clorfenamină 3 mg, clorhidrat de pseudoefedrină 30 mg
- Celelalte componente sunt: amidon pregelatinizat, talc, povidonă, acid stearic, stearat de magneziu.

Cum arată Parasinus și conținutul ambalajului

Se prezintă sub formă de comprimate de culoare albă până la aproape albă, inscripționate cu două puncte pe una din fețe.

Cutie cu 2 blistere din PVC/Al a căte 10 comprimate

Cutie cu 2 blistere securizate pentru copii din PVC/Al-PET a căte 10 comprimate

Cutie cu 1 blister securizat pentru copii din PVC/Al-PET cu 10 comprimate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

HALEON ROMÂNIA S.R.L.

Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One (Zona 2), Etaj 6
Sectorul 5, București, România

Fabricantul

Haleon Alcala S.A.

Ctra. de Ajalvir, Km. 2,500,

Alcalá de Henares, 28806 Madrid, Spania

Acest prospect a fost revizuit în Martie, 2025.