

DICARBOCALM N 306 mg/400 mg comprimate masticabile
Hidroxid de aluminiu/Hidroxid de magneziu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Dicarbocalm N 306 mg/400 mg comprimate masticabile
Hidroxid de aluminiu/Hidroxid de magneziu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat masticabil conține hidroxid de aluminiu 306 mg, sub formă de gel uscat de hidroxid de aluminiu 400 mg, și hidroxid de magneziu 400 mg.
400 mg gel uscat de aluminiu corespund la 200 mg oxid de aluminiu.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține zahăr și sorbitol. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate masticabile
2 x 10 comprimate masticabile
4 x 10 comprimate masticabile

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare orală

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

A se utiliza înainte de data de expirare.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, 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**

Opella Healthcare Romania SRL
Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etaj 8
Sectorul 2, București, România
{Sigla Opella}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12691/2019/01- 2 x 10 comprimate masticabile

12691/2019/02- 4 x 10 comprimate masticabile

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Doza zilnică recomandată este de 1-2 comprimate masticabile, la 1 oră după mesele principale. Doza maximă zilnică este de 8 comprimate masticabile.

Dacă după 7 zile de tratament continuu starea dumneavoastră nu se ameliorează sau se agravează, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Nu este recomandat copiilor și adolescenților cu vârsta mai mică de 14 ani.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Dicarbocalm N

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

DICARBOCALM N 306 mg/400 mg comprimate masticabile
Hidroxid de aluminiu/Hidroxid de magneziu

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Dicarbocalm N 306 mg/400 mg comprimate masticabile
Hidroxid de aluminiu/Hidroxid de magneziu

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{Sigla Opella}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII