

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține clorhidrat de loperamidă 2 mg și o cantitate de simeticonă echivalentă cu dimeticonă 125 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține alcool benzilic și maltodextrină (care conține glucoză) – vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate

6 comprimate
8 comprimate
10 comprimate
12 comprimate
15 comprimate
16 comprimate
18 comprimate
20 comprimate

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

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

<Cutie cu blistere cu doze unitare>

15285/2024/01 – ambalaj cu 6 comprimate
15285/2024/02 – ambalaj cu 8 comprimate
15285/2024/03 – ambalaj cu 10 comprimate
15285/2024/04 – ambalaj cu 12 comprimate
15285/2024/05 – ambalaj cu 15 comprimate
15285/2024/06 – ambalaj cu 16 comprimate
15285/2024/07 – ambalaj cu 18 comprimate
15285/2024/08 – ambalaj cu 20 comprimate

<Cutie cu blistere >

15285/2024/09 – ambalaj cu 6 comprimate
15285/2024/10 – ambalaj cu 8 comprimate
15285/2024/11 – ambalaj cu 10 comprimate
15285/2024/12 – ambalaj cu 12 comprimate
15285/2024/13 – ambalaj cu 15 comprimate
15285/2024/14 – ambalaj cu 16 comprimate

15285/2024/15 – ambalaj cu 18 comprimate
15285/2024/16 – ambalaj cu 20 comprimate

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

Înghițiți numărul corect de comprimate întregi, cu apă.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Imodium Plus

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

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

Blister cu doze unitare

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

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

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Imodium Plus 2 mg/125 mg comprimate
Clorhidrat de loperamidă/simeticonă

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

Nu perforați
Desprindeți aici
Întoarceți și desprindeți folia