

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Keflex (Heilsa)

2. INNIHALDSLÝSING

1 ml af tilbúnu lyfi inniheldur 50 mg cefalexín (sem cefalexínmónóhydrat).

1 ml af tilbúnu lyfi inniheldur 0,594 g af súkrósa.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Mixtúrukyrni, dreifa

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Keflex (STADA Nordic ApS.)

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Keflex (STADA Nordic ApS.)

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Tilbúið guarana bragðefni (51880 TP)

Formeðhöndluð sterkja

Súkrósi

Xantangúmmí

Dímeticon 350

Metýlsellulósi

Litarefni (allura rauður E129)

Natríum laurylsúlfat.

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymslupól

3 ár.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Mixtúrukyrni: Geymið við lægri hita en 25°C. Geymið flöskuna í ytri umbúðum. Geymið flöskuna vel lokaða.

Eftir blöndun: Geymið í kæli (2-8°C), í allt að 10 daga.

6.5 Gerð íláts og innihald

100 ml glas.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Á ekki við.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Leyfi til samhliða innflutnings og merkingar:

Heilsa ehf., Bæjarflöt 1, 112 Reykjavík.

Merking: Heilsa ehf., Reykjavík.

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

IS/1/25/022/01/SA

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning útgáfu samhliða leyfis: 11. mars 2025.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

11. mars 2025.

ATH. sama lyf og Keflex (STADA Nordic ApS.)

Sjá nánari upplýsingar undir Keflex (STADA Nordic ApS.)