

Kamiren 1 mg comprimate
Kamiren 2 mg comprimate
Kamiren 4 mg comprimate

Doxazosin

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Kamiren 1 mg comprimate
Kamiren 2 mg comprimate
Kamiren 4 mg comprimate
Doxazosină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține doxazosină 1 mg sub formă de mesilat de doxazosin 1,21 mg.
Fiecare comprimat conține doxazosină 2 mg sub formă de mesilat de doxazosin 2,43 mg.
Fiecare comprimat conține doxazosină 4 mg sub formă de mesilat de doxazosin 4,86 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat
20 comprimate
30 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 ÎNDEMANA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONĂRE(ĂRI) SPECIALĂ(E) DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ÎNDEPĂRTAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA d.d. NOVO MESTO
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto
Slovenia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7763/2015/01-ambalaj cu 2 blistere a câte 10 comprimate

7763/2015/02-ambalaj cu 3 blistere a câte 10 comprimate

7764/2015/01-ambalaj cu 2 blistere a câte 10 comprimate

7764/2015/02-ambalaj cu 3 blistere a câte 10 comprimate

7765/2015/01-ambalaj cu 2 blistere a câte 10 comprimate

7765/2015/02-ambalaj cu 3 blistere a câte 10 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{Kamiren 1 mg}

{Kamiren 2 mg}

{Kamiren 4 mg}

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 7763/2015/01-02
7764/2014/01-02
7765/2015/01-02

Anexa 3

Informații privind etichetarea

Kamiren 1 mg comprimate
Kamiren 2 mg comprimate
Kamiren 4 mg comprimate

Doxazosin

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Kamiren 1 mg comprimate
Kamiren 2 mg comprimate
Kamiren 4 mg comprimate
Doxazosină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{sigla KRKA}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. ALTE INFORMAȚII