

Informații privind etichetarea

Aulin 100 mg granule pentru suspensie orală
Nimesulidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Aulin 100 mg granule pentru suspensie orală
Nimesulidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un plic cu granule pentru suspensie orală conține nimesulidă 100 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: zaharoză, amidon de porumb, glucoză lichidă atomizată, macrogol cetostearil eter, acid citric anhidru, aromă de portocală.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

6 plicuri cu granule pentru suspensie orală
14 plicuri cu granule pentru suspensie orală
15 plicuri cu granule pentru suspensie orală
18 plicuri cu granule pentru suspensie orală
30 plicuri cu granule pentru suspensie orală
9 plicuri cu granule pentru suspensie orală

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)

Atenție: A se citi prospectul înainte de utilizare.
Data de expirare se referă la medicamentul depozitat corect în ambalajul nedesfăcut.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

A nu se arunca după utilizare în mediul înconjurător.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Angelini Pharma Österreich GmbH
Brigittenauer Lände 50-54, 1200 Viena
Austria

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

6647/2014/01 [- ambalaj cu 6 plicuri cu granule pentru suspensie orală]
6647/2014/02 [- ambalaj cu 14 plicuri cu granule pentru suspensie orală]
6647/2014/03 [- ambalaj cu 15 plicuri cu granule pentru suspensie orală]
6647/2014/04 [- ambalaj cu 18 plicuri cu granule pentru suspensie orală]
6647/2014/05 [- ambalaj cu 30 plicuri cu granule pentru suspensie orală]
6647/2014/06 [- ambalaj cu 9 plicuri cu granule pentru suspensie orală]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Aulin 100 mg granule

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:

SN:

NN:

Informații privind etichetarea

Aulin 100 mg granule pentru suspensie orală
nimesulidă

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ**Plic****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Aulin 100 mg granule pentru suspensie orală
Nimesulidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Angelini Pharma Österreich GmbH

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII

Administrare orală

Compoziție : un plic conține nimesulidă 100 mg

Excipienți : zaharoză, amidon de porumb, glucoză lichidă atomizată, macrogol cetostearil eter, acid citric anhidru, aromă de portocală.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se arunca după utilizare în mediul înconjurător.

Nr.APP:6647/2014/01-06