

Dexametazona Krka 0,5 mg comprimate

dexametazonă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIDexametazona Krka 0,5 mg comprimate
dexametazonă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat conține dexametazonă 0,5 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILORConține și lactoză.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL****Comprimat**10 comprimate
20 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
56 comprimate
60 comprimate
90 comprimate
100 comprimate
10 x 1 comprimat
20 x 1 comprimat
28 x 1 comprimat
30 x 1 comprimat
50 x 1 comprimat
56 x 1 comprimat
60 x 1 comprimat
90 x 1 comprimat
100 x 1 comprimat

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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

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**

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

12. NUMĂRUL (ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<Blister>

14994/2023/01 - ambalaj cu 10 comprimate
14994/2023/02 - ambalaj cu 20 comprimate
14994/2023/03 - ambalaj cu 28 comprimate
14994/2023/04 - ambalaj cu 30 comprimate
14994/2023/05 - ambalaj cu 50 comprimate
14994/2023/06 - ambalaj cu 56 comprimate
14994/2023/07 - ambalaj cu 60 comprimate
14994/2023/08 - ambalaj cu 90 comprimate
14994/2023/09 - ambalaj cu 100 comprimate

<Blister cu doze unitare>

14994/2023/10 - ambalaj cu 10 x 1 comprimat
14994/2023/11 - ambalaj cu 20 x 1 comprimat
14994/2023/12 - ambalaj cu 28 x 1 comprimat
14994/2023/13 - ambalaj cu 30 x 1 comprimat
14994/2023/14 - ambalaj cu 50 x 1 comprimat
14994/2023/15 - ambalaj cu 56 x 1 comprimat

14994/2023/16 - ambalaj cu 60 x 1 comprimat
14994/2023/17 - ambalaj cu 90 x 1 comprimat
14994/2023/18 - ambalaj cu 100 x 1 comprimat

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
--

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Dexametazona Krka 0,5 mg comprimate

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

Dexametazona Krka 0,5 mg comprimate
dexametazonă**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ****BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Dexametazona Krka 0,5 mg comprimate

blistere multilingve:

Dexametazona Krka 0,5 mg comprimate

dexametazonă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{Sigla KRKA}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII