

Lisinopril Grindeks 5 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 10 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 20 mg comprimate

lisinopril

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Lisinopril Grindeks 5 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 10 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 20 mg comprimate

lisinopril

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține lisinopril 5 mg.
Fiecare comprimat conține lisinopril 10 mg.
Fiecare comprimat conține lisinopril 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMĂ FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate

14 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
56 comprimate
60 comprimate
84 comprimate
98 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru 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

5 mg comprimate - A se păstra la temperaturi sub 30 °C.

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

AS GRINDEKS.
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Letonia
<Logo Grindex>

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14946/2023/01 – ambalaj cu 14 comprimate
14946/2023/02 – ambalaj cu 28 comprimate
14946/2023/03 – ambalaj cu 30 comprimate
14946/2023/04 – ambalaj cu 56 comprimate
14946/2023/05 – ambalaj cu 60 comprimate
14946/2023/06 – ambalaj cu 84 comprimate
14946/2023/07 – ambalaj cu 98 comprimate

14947/2023/01 – ambalaj cu 14 comprimate
14947/2023/02 – ambalaj cu 28 comprimate
14947/2023/03 – ambalaj cu 30 comprimate
14947/2023/04 – ambalaj cu 56 comprimate
14947/2023/05 – ambalaj cu 60 comprimate
14947/2023/06 – ambalaj cu 84 comprimate
14947/2023/07 – ambalaj cu 98 comprimate

14948/2023/01 – ambalaj cu 14 comprimate
14948/2023/02 – ambalaj cu 28 comprimate
14948/2023/03 – ambalaj cu 30 comprimate
14948/2023/04 – ambalaj cu 56 comprimate
14948/2023/05 – ambalaj cu 60 comprimate
14948/2023/06 – ambalaj cu 84 comprimate
14948/2023/07 – ambalaj cu 98 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
--

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Lisinopril Grindeks 5 mg.
Lisinopril Grindeks 10 mg.
Lisinopril Grindeks 20 mg.

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDEMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:
SN:
NN:

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 14946/2023/01-02-03-04-05-06-07
14947/2023/01-02-03-04-05-06-07
14948/2023/01-02-03-04-05-06-07

Anexa 3

Informații privind etichetarea

Lisinopril Grindeks 5 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 10 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 20 mg comprimate

lisinopril

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Lisinopril Grindeks 5 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 10 mg comprimate
Lisinopril Grindeks 20 mg comprimate

lisinopril

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<Logo Grindex>

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII