

**Mingerlan 6 mg/0,4 mg comprimate cu eliberare modificată**  
Succinat de solifenacin/clorhidrat de tamsulosin**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Mingerlan 6 mg/0,4 mg comprimate cu eliberare modificată  
Succinat de solifenacin/clorhidrat de tamsulosin

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat cu eliberare modificată conține succinat de solifenacin 6 mg și clorhidrat de tamsulosin 0,4 mg, corespunzând la solifenacin 4,5 mg și, respectiv, tamsulosin 0,37 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

10 comprimate cu eliberare modificată  
10 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
14 comprimate cu eliberare modificată  
14 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
20 comprimate cu eliberare modificată  
20 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
28 comprimate cu eliberare modificată  
28 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
30 comprimate cu eliberare modificată  
30 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
50 comprimate cu eliberare modificată  
50 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
56 comprimate cu eliberare modificată  
56 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
60 comprimate cu eliberare modificată  
60 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
90 comprimate cu eliberare modificată  
90 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
100 comprimate cu eliberare modificată  
100 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
200 comprimate cu eliberare modificată  
200 x 1 comprimate cu eliberare modificată

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A nu se sfârâma sau mesteca comprimatul.  
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 la temperaturi sub 25 °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**

G.L. Pharma GmbH  
Schlossplatz 1 Lannach Steiermark 8502  
Austria

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

15111/2023/01 – ambalaj cu 10 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/02 – ambalaj cu 10 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/03 – ambalaj cu 14 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/04 – ambalaj cu 14 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/05 – ambalaj cu 20 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/06 – ambalaj cu 20 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/07 – ambalaj cu 28 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/08 – ambalaj cu 28 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/09 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/10 – ambalaj cu 30 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/11 – ambalaj cu 50 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/12 – ambalaj cu 50 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/13 – ambalaj cu 56 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/14 – ambalaj cu 56 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/15 – ambalaj cu 60 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/16 – ambalaj cu 60 x 1 comprimate cu eliberare modificată

15111/2023/17 – ambalaj cu 90 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/18 – ambalaj cu 90 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/19 – ambalaj cu 100 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/20 – ambalaj cu 100 x 1 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/21 – ambalaj cu 200 comprimate cu eliberare modificată  
15111/2023/22 – ambalaj cu 200 x 1 comprimate cu eliberare modificată

|                                |
|--------------------------------|
| <b>13. SERIA DE FABRICAȚIE</b> |
|--------------------------------|

Lot:

|                                                            |
|------------------------------------------------------------|
| <b>14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE</b> |
|------------------------------------------------------------|

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE</b> |
|--------------------------------------|

|                                  |
|----------------------------------|
| <b>16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE</b> |
|----------------------------------|

Mingerlan 6 mg/0,4 mg comprimate

|                                                           |
|-----------------------------------------------------------|
| <b>17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL</b> |
|-----------------------------------------------------------|

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

|                                                               |
|---------------------------------------------------------------|
| <b>18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE</b> |
|---------------------------------------------------------------|

PC:  
SN:  
NN:

**Mingerlan 6 mg/0,4 mg comprimate cu eliberare modificată**  
Succinat de solifenacin/clorhidrat de tamsulosin**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ****BLISTER****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Mingerlan 6 mg/0,4 mg comprimate cu eliberare modificată  
Succinat de solifenacin/clorhidrat de tamsulosin

**2. NAME OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER**

G.L. Pharma GmbH

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**