

Lercanidipină Gemax Pharma 20 mg comprimate filmate
clorhidrat de lercanidipină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Lercanidipină Gemax Pharma 20 mg comprimate filmate
clorhidrat de lercanidipină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un comprimat filmat conține clorhidrat de lercanidipină 20 mg, echivalent cu lercanidipină 18,8 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

28 comprimate filmate
30 comprimate filmate
50 comprimate filmate
60 comprimate filmate
98 comprimate filmate
100 comprimate filmate

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)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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

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**

Gemax Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praga 1
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<blister PVC/Al >

9808/2017/01 - ambalaj cu 28 comprimate filmate
9808/2017/02 - ambalaj cu 50 comprimate filmate
9808/2017/03 - ambalaj cu 98 comprimate filmate
9808/2017/04 - ambalaj cu 100 comprimate filmate
9808/2017/09 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
9808/2017/11 – ambalaj cu 60 comprimate filmate

< blister PVC-PVdC/Al >

9808/2017/05 - ambalaj cu 28 comprimate filmate
9808/2017/06 - ambalaj cu 50 comprimate filmate
9808/2017/07 - ambalaj cu 98 comprimate filmate
9808/2017/08 - ambalaj cu 100 comprimate filmate
9808/2017/10 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
9808/2017/12 – ambalaj cu 60 comprimate filmate

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

lercanidipină gemax pharma 20 mg

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

Lercanidipină Gemax Pharma 20 mg comprimate filmate
clorhidrat de lercanidipină

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

Blistere din PVC/Al, PVC-PVdC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
--

Lercanidipină Gemax Pharma 20 mg comprimate filmate
clorhidrat de lercanidipină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Gemax Pharma s.r.o.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII
