

**Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală
sildenafil****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală
sildenafil

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml de suspensie conține citrat de sildenafil, echivalent la sildenafil 25 mg (35,1 mg sub formă de citrat de sildenafil).

Fiecare acțiune a pompei (0,5 ml) conține sildenafil 12,5 mg (sub formă de citrat de sildenafil).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține benzoat de sodiu.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală
30 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală. A se agita înainte de utilizare. 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 se păstra la temperaturi sub 30°C

După prima deschidere: se poate utiliza timp de 10 luni dacă este păstrat la temperatură mai mică de 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**

Alpen Pharma GmbH
Steinenfeld 3,
77736 Zell am Harmersbach,
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15312/2024/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot.

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC {număr} [cod medicament]

SN {număr} [număr de serie]

NN {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]

**Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală
sildenafil****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
{Flacon}****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală
sildenafil

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml de suspensie conține citrat de sildenafil, echivalent la sildenafil 25 mg (35,1 mg sub formă de citrat de sildenafil).

Fiecare acțiune a pompei (0,5 ml) conține sildenafil 12,5 mg (sub formă de citrat de sildenafil).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține benzoat de sodiu.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală
30 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală. A se agita înainte de utilizare. 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 se păstra la temperaturi sub 30°C

După prima deschidere: se poate utiliza timp de 10 luni dacă este păstrat la temperatură mai mică de 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**

Alpen Pharma GmbH
Steinenfeld 3,
77736 Zell am Harmersbach,
Germania

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15312/2024/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot.

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Azurvig 12,5 mg/acțiune a pompei, suspensie orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**