

Lecigon 20 mg/5 mg/20 mg/ml gel intestinal
levodopa/carbidopa monohidrat/entacaponă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lecigon 20 mg/5 mg/20 mg/ml gel intestinal
levodopa/carbidopa monohidrat/entacaponă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml de gel intestinal conține levodopa 20 mg, carbidopa monohidrat 5 mg și entacaponă 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: carmeloză sodică, acid clorhidric și hidroxid de sodiu, apă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel intestinal
7 x 47 ml (cartușe)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intestinală
Acele cartușe pot fi utilizate numai împreună cu pompa CRONO LECIG.

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)

Cartușele sunt destinate unei singure utilizări. A nu se reutiliza un cartuș deschis.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

Cartușul nedeschis:

A se păstra și transporta la frigider. A nu se congela.

Cartușul deschis:

A se utiliza imediat. Cartușul poate fi utilizat până la 24 ore după ce a fost scos din frigider.

Pompa de administrare cu cartușul instalat poate fi purtată aproape de corp timp de până la 16 ore. În timpul tratamentului pe timpul nopții, pompa nu trebuie purtată aproape de corp.

Orice cantitate neutilizată trebuie aruncată după 24 ore.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

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**

LobSor Pharmaceuticals AB
Kålsängsgränd 10 D
SE-753 19 Uppsala
Suedia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15254/2023/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII IN BRAILLE**

lecigon

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC {număr}

SN {număr}

Lecigon 20 mg/5 mg/20 mg/ml gel intestinal
levodopa/carbidopa monohidrat/entacaponă**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**
ETICHETA CARTUȘULUI**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Lecigon 20 mg/5 mg/20 mg/ml gel intestinal
levodopa/carbidopa monohidrat/entacaponă

Pentru administrare intestinală.

2. MODUL DE ADMINISTRARE**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

47 ml

6. ALTE INFORMAȚII

Pentru o singură utilizare.

Cartușul nedeschis:

A se păstra și transporta la frigider. A nu se congela.

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

Cartușul deschis:

A se utiliza imediat.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

LobSor Pharmaceuticals