

Lynagex 82,5 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 165 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 330 mg comprimate cu eliberare prelungită
pregabalină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Lynagex 82,5 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 165 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 330 mg comprimate cu eliberare prelungită
pregabalină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 82,5 mg
Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 165 mg
Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 330 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate cu eliberare prelungită

30 comprimate cu eliberare prelungită

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Comprimatele cu eliberare prelungită trebuie înghițite întregi, fără a fi divizate, zdrobite sau mestecate

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

[Pentru 82,5 mg]

A nu se păstra la temperaturi peste 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

Exeltis Poland Sp. z o. o.
ul. Szamocka 8
01-748 Varșovia
Polonia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15373/2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită

15374/2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită

15375/2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

1 pe zi

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Lynagex 82,5 mg

Lynagex 165 mg
Lynagex 330 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

<Blue Box>



Lynagex 82,5 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 165 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 330 mg comprimate cu eliberare prelungită
pregabalină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

ETICHETA RECIPIENTULUI DIN PEÎD

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Lynagex 82,5 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 165 mg comprimate cu eliberare prelungită
Lynagex 330 mg comprimate cu eliberare prelungită
pregabalină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 82,5 mg
Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 165 mg
Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține pregabalină 330 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate cu eliberare prelungită

30 comprimate cu eliberare prelungită

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Comprimatele cu eliberare prelungită trebuie înghițite întregi, fără a fi divizate, zdrobite sau mestecate

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)

Nu înghiți desicantul

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

[Pentru 82,5 mg]

A nu se păstra la temperaturi peste 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

Exeltis Poland Sp. z o. o.
ul. Szamocka 8
01-748 Varșovia
Polonia

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15373/ 2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită
15374/ 2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită
15375/ 2024/01 – ambalaj cu 30 comprimate cu eliberare prelungită

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

1 pe zi

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
