

IPRAVENT INHALER 20 micrograme/doză, soluție de inhalat presurizată
Bromură de ipratropiu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**
Cutie/Etichetă de flacon**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Ipravent Inhaler 20 micrograme/doză, soluție de inhalat presurizată
Bromură de ipratropiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare doză măsurată (puf) conține bromură de ipratropiu anhidră (micronizată) 20 micrograme.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Acid citric anhidru, apă purificată, etanol anhidru, norfluran (HFA -134a)

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție de inhalat presurizată
Un flacon presurizat a 200 doze măsurate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare inhalatorie
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Flaconul este presurizat. A nu se găuri sau arunca în foc, nici după golire.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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**

CIPLA EUROPE NV
De Keyserlei, 60C Bus-1301, 2018, Antwerpen, Belgia

{Sigla Cipla}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9131/2016/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

A se agita înainte de utilizare.
A nu se pulveriza în regiunea ochilor.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Ipravent Inhaler 20 micrograme/doză

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]