

Iomeron 350 mg/ml soluție injectabilă
Iomeprol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Iomeron 350 mg/ml soluție injectabilă
Iomeprol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un ml soluție injectabilă conține iomeprol 714,4 mg echivalent cu iod 350 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Trometamol, acid clorhidric 32%, apă pentru preparate injectabile pentru un ml soluție injectabilă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă
un flacon a 50 ml soluție injectabilă
un flacon a 100 ml soluție injectabilă
un flacon a 200 ml soluție injectabilă
un flacon a 500 ml soluție injectabilă

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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, protejat de lumină, în ambalajul original.
Pentru utilizare unică.

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**

BRACCO IMAGING SpA
Via Egidio Folli 50, 20134 Milano, Italia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10036/2017/01-04

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Soluția rămasă neutilizată trebuie aruncată.
A nu se utiliza decât soluțiile limpezi, lipsite de particule.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Iomeron 350 mg/ml

Iomeron 350 mg/ml soluție injectabilă
Iomeprol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
Etichetă de flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Iomeron 350 mg/ml soluție injectabilă
Iomeprol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un ml soluție injectabilă conține iomeprol 714,4 mg echivalent cu iod 350 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Trometamol, acid clorhidric 32%, apă pentru preparate injectabile pentru un ml soluție injectabilă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție injectabilă
50 ml soluție injectabilă
100 ml soluție injectabilă
200 ml soluție injectabilă
500 ml soluție injectabilă

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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, protejat de lumină, în ambalajul original.
Pentru utilizare unică.

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

BRACCO IMAGING SpA

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Soluția rămasă neutilizată trebuie aruncată.
A nu se utiliza decât soluțiile limpezi, lipsite de particule.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE