

Glyclada 30 mg comprimate cu eliberare prelungită
gliclazidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Glyclada 30 mg comprimate cu eliberare prelungită
Gliclazidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat cu eliberare prelungită conține gliclazidă 30 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

comprimate cu eliberare prelungită

30 comprimate cu eliberare prelungită
60 comprimate cu eliberare prelungită
90 comprimate cu eliberare prelungită
120 comprimate cu eliberare prelungită

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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

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

KRKA, d.d. NOVO MESTO
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto,
Slovenia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10606/2018/01 – {pentru cutia cu 2 blistere din PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/02 – {pentru cutia cu 3 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/03 – {pentru cutia cu 4 blistere din PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/04 – {pentru cutia cu 6 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/05 – {pentru cutia cu 6 blistere din PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/06 – {pentru cutia cu 9 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/07 – {pentru cutia cu 8 blistere din PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/08 – {pentru cutia cu 12 blistere din PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/09 – {pentru cutia cu 2 blistere din OPA-Al-PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/10 – {pentru cutia cu 3 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/11 – {pentru cutia cu 4 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/12 – {pentru cutia cu 6 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/13 – {pentru cutia cu 6 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/14 – {pentru cutia cu 9 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/15 – {pentru cutia cu 8 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 15 comprimate cu eliberare prelungită}
10606/2018/16 – {pentru cutia cu 12 blistere din din OPA-Al-PVC/Al a câte 10 comprimate cu eliberare prelungită}

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Glyclada 30 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:

Glyclada 30 mg comprimate cu eliberare prelungită
gliclazidă

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Glyclada 30 mg comprimate cu eliberare prelungită
Gliclazidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

[sigla KRKA]

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII