

**Lekoklar 250 mg comprimate filmate**  
**Lekoklar 500 mg comprimate filmate**

claritromicină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**CUTIE (pentru blistere PVDC/PVC/Al)**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

**Lekoklar 250 mg comprimate filmate**  
**Lekoklar 500 mg comprimate filmate**

claritromicină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat filmat conține claritromicină 250 mg.  
Fiecare comprimat filmat conține claritromicină 500 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține sodiu și propilenglicol. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

*250 mg comprimate filmate*

7 comprimate filmate

10 comprimate filmate

12 comprimate filmate

14 comprimate filmate

21 comprimate filmate

*500 mg comprimate filmate*

7 comprimate filmate

10 comprimate filmate

14 comprimate filmate

21 comprimate filmate

**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**

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

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL**

**11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.  
Calea Floreasca, nr. 169A  
Clădirea A, etaj 1, sector 1, 014459,  
București, România

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

*Lekoklar 250 mg comprimate filmate*

10695/2018/01-ambalaj cu 7 comprimate filmate  
10695/2018/02-ambalaj cu 10 comprimate filmate  
10695/2018/03-ambalaj cu 12 comprimate filmate  
10695/2018/04-ambalaj cu 14 comprimate filmate  
10695/2018/05-ambalaj cu 21 comprimate filmate

*Lekoklar 500 mg comprimate filmate*

10696/2018/01-ambalaj cu 7 comprimate filmate  
10696/2018/02-ambalaj cu 10 comprimate filmate

10696/2018/03-ambalaj cu 14 comprimate filmate  
10696/2018/04-ambalaj cu 21 comprimate filmate

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

**Lekoklar 250 mg comprimate filmate**  
**Lekoklar 500 mg comprimate filmate**

**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}  
NN: {număr}

**Lekoklar 250 mg comprimate filmate**  
**Lekoklar 500 mg comprimate filmate**  
Claritromicină

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

**Blister PVDC/PVC/Al**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lekoklar 250 mg comprimate filmate  
Lekoklar 500 mg comprimate filmate  
claritromicină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**

Sigla Sandoz