

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR
Flacon din plastic

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține sulfat de glucozamină complex cu clorură de sodiu 1884,60 mg, echivalent cu sulfat de glucozamină 1500 mg și cu glucozamină 1178 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

20 comprimate filmate
30 comprimate filmate
60 comprimate filmate
90 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Pentru administrare orală.

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)

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament. Dacă după 2-3 luni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

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

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.,
5th Floor, Beaux Lane House, Mercer Street Lower Dublin2
Irlanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10768/2018/01-flacon din PEÎD a 20 comprimate filmate
10768/2018/02-flacon din PEÎD a 30 comprimate filmate
10768 /2018/03-flacon din PEÎD a 60 comprimate filmate
10768 /2018/04-flacon din PEÎD a 90 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Indicație: Ameliorarea simptomelor osteoartritei genunchiului ușoară până la moderată.

Doze: un comprimat zilnic

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

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

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

2. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP: {LL/AAAA}

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

Cutie din carton pentru blister din PVC/PVDC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Slideflex 1178 mg comprimate filmate
Glucozamină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține sulfat de glucozamină complex cu clorură de sodiu 1884,60 mg, echivalent cu sulfat de glucozamină 1500 mg și cu glucozamină 1178 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

4 comprimate filmate
10 comprimate filmate
20 comprimate filmate
30 comprimate filmate
45 comprimate filmate
60 comprimate filmate
90 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Pentru administrare orală.

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament. Dacă după 2-3 luni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

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

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.,
5th Floor, Beaux Lane House, Mercer Street Lower Dublin2
Irlanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10768/2018/05 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 4 comprimate filmate
10768/2018/06 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 10 comprimate filmate
10768/2018/07 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 20 comprimate filmate
10768/2018/08 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 30 comprimate filmate
10768/2018/09 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 45 comprimate filmate
10768/2018/10 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 60 comprimate filmate
10768/2018/11 - cutie cu blister din PVC-PVdC/Al a 90 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Indicație: ameliorarea simptomelor osteoartritei genunchiului ușoară până la moderată.
Doze: un comprimat zilnic

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Slideflex