

Cefotaxim MIP 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim MIP 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Cefotaxim MIP 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim MIP 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un flacon conține cefotaxim 1 g (sub formă de cefotaxim sodic).
Un flacon conține cefotaxim 2 g (sub formă de cefotaxim sodic).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă / perfuzabilă

1 flacon
5 flacoane
10 flacoane

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare intravenoasă sau intramusculară.
Administrare intravenoasă.

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 nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

A se păstra flaconul în ambalajul original pentru a proteja de lumină.

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

MIP Pharma GmbH
Kirkeler Str. 41
66440 Blieskastel
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1 g:

11253/2018/01 ambalaj cu 1 flacon

11253/2018/02 ambalaj cu 5 flacoane

11253/2018/03 ambalaj cu 10 flacoane

2 g:

11254/2018/01 ambalaj cu 1 flacon

11254/2018/02 ambalaj cu 5 flacoane

11254/2018/03 ambalaj cu 10 flacoane

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

Nu este necesar, deoarece produsul este administrat de profesioniști în domeniul sănătății.

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}>

Cefotaxim MIP 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim MIP 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Cefotaxim MIP 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim MIP 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Cefotaxim

Administrare intravenoasă sau intramusculară.
Administrare intravenoasă

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

1 g cefotaxim (sub formă de cefotaxim sodic).
2 g cefotaxim (sub formă de cefotaxim sodic).

6. ALTE INFORMAȚII

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

MIP Pharma GmbH
66440 Blieskastel
Germania