

Asparom 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu/Magneziu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Asparom 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu/Magneziu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un comprimat conține D,L-aspartat monopotasice hemihidrat 180 mg (echivalent cu 39 mg potasiu) și D,L-aspartat de magneziu tetrahidrat 180 mg (echivalent cu 12 mg magneziu).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat
50 comprimate.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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**

ARENA GROUP S.A.
Str. Ștefan Mihăileanu nr.31, cod 024022, sector 2 București,
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11836/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Acest medicament este indicat ca medicație adjuvantă în boala coronariană (boala vaselor de sânge ale inimii), în anumite tulburări de ritm cardiac și în prevenția aritmiilor determinate de glicozide tonocardice.

Nu utilizați Asparom dacă:

- sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre excipienți;
- aveți insuficiență renală severă (clearance al creatininei < 30 ml/min).

Asparom se administrează numai la adulți.

Doza uzuală este de 1-2 comprimate Asparom administrate oral, de 2 – 3 ori pe zi.

Dacă simptomele persistă sau se agravează, adresați-vă medicului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

ASPAROM

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Asparom 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu/Magneziu

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

Blister din PVC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Asparom 39 mg/12 mg, comprimate
Potasiu/Magneziu

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{ Sigla Arena Group S.A. }

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. ALTE INFORMAȚII

