

SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
sulfat de bariu

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
sulfat de bariu

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 ml suspensie orală reconstituită conține 500 mg sulfat de bariu

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Polisorbat 80, sorbitol (E420), citrat de sodiu (E331).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru suspensie orală.
Un flacon a 95 g pulbere pentru suspensie orală, pentru 170 ml suspensie orală.
Un flacon a 135 g pulbere pentru suspensie orală, pentru 240 ml suspensie orală

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 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

Meduman S.A. , Str. Aleea Eroilor nr. 28, Vișeu de Sus, jud. Maramureș, România .

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13146/2020/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Seria:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală: PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
sulfat de bariu

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE

Flacon

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

SULFAT DE BARIU MEDUMAN 500 mg/ml pulbere pentru suspensie orală
sulfat de bariu
Administrare orală.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Seria:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

95 g

135 g

6. ALTE INFORMAȚII

Meduman S.A.