

Bimagan 0,1 mg/ml picături oftalmice, soluție
bimatoprost**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Bimagan 0,1 mg/ml picături oftalmice, soluție
bimatoprost

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un ml soluție conține bimatoprost 0,1 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: acid citric monohidrat, fosfat disodic heptahidrat, clorură de sodiu, hidroxid de sodiu sau acid clorhidric (pentru ajustarea pH-ului), apă purificată.

Clorură de benzalconiu: vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Picături oftalmice, soluție

1 x 2,5 ml

3 x 2,5 ml

1 x 3 ml

3 x 3 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare oftalmică.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

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) ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE (SUNT) NECESARĂ(E)

A se îndepărta lentilele de contact înainte de utilizare.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se arunca după patru săptămâni de la prima deschidere.

Deschis la:

Cutie conținând 3 flacoane:

Deschis la (1):

Deschis la (2):

Deschis la (3):

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

S.C. Rompharm Company S.R.L.
Str. Eroilor, nr. 1A, Otopeni 075100, jud. Ilfov
România

{Sigla S.C. Rompharm Company S.R.L.}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13576/2020/01-ambalaj cu 1 flacon a 2,5 ml picături oftalmice, soluție
13576/2020/02-ambalaj cu 3 flacoane a 2,5 ml picături oftalmice, soluție
13576/2020/03-ambalaj cu 1 flacon a 3 ml picături oftalmice, soluție
13576/2020/04-ambalaj cu 3 flacoane a 3 ml picături oftalmice, soluție

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII IN BRAILLE

Bimagan 0,1 mg/ml

Bimagan 0,1 mg/ml picături oftalmice, soluție
bimatoprost**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****ETICHETA FLACONULUI****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Bimagan 0,1 mg/ml picături oftalmice, soluție
bimatoprost
Administrare oftalmică

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

A se arunca după 4 săptămâni de la prima deschidere.
EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUT PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

2,5 ml
3 ml

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla S.C. Rompharm Company S.R.L.}