

Asketon 50 mg comprimate filmate
Clorhidrat de itopridă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE cu blistere

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

ASKETON 50 mg comprimate filmate
Clorhidrat de itopridă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține clorhidrat de itopridă 50 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

20 comprimate filmate
30 comprimate filmate
40 comprimate filmate
100 comprimate filmate

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR

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

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

A se evita eliberarea în mediu.

Orice medicament neutilizat sau produs rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

MEDOCHEMIE Ltd.
1-10 Constantinoupoleos Street, Limassol, 3011
Cipru

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Cutii cu blistere din PVC-PE-PVdC/Al
13789/2021/01 – ambalaj cu 20 comprimate filmate
13789/2021/02 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
13789/2021/03 – ambalaj cu 40 comprimate filmate
13789/2021/04 – ambalaj cu 100 comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC-PVdC/Al
13789/2021/05 – ambalaj cu 20 comprimate filmate
13789/2021/06 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
13789/2021/07 – ambalaj cu 40 comprimate filmate
13789/2021/08 – ambalaj cu 100 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală – P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

asketon 50 mg

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}

Asketon 50 mg comprimate filmate
Clorhidrat de itopridă

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

BLISTERE din PVC-PVdC/Al și PVC-PE-PVdC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Asketon 50 mg comprimate filmate
Clorhidrat de itopridă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

MEDOCHEMIE Ltd.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP: MM-YYYY

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII