

Deridust 0,5 mg capsule moi
dutasteridă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTII DIN CARTON PENTRU DERIDUST, 0,5 MG CAPSULE MOI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Deridust 0,5 mg capsule moi
dutasteridă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare capsulă moale conține dutasteridă 0,5 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Deridust 0,5 mg capsule moi conține lecitină (poate conține ulei de soia) (E322) și propilenglicol.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Capsule moi

10 capsule

30 capsule

50 capsule

60 capsule

90 capsule

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Capsulele trebuie înghițite întregi și nu trebuie mestecate sau deschise.

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)

Acest medicament este destinat numai bărbaților. Nu trebuie administrat la femei, copii sau adolescenți. Capsulele care prezintă scurgeri nu trebuie manipulate de femei, copii sau adolescenți.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP {LL/AAAA}

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.
Blisterul se va ține în cutia de carton pentru a fi protejat 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**

Heaton k.s.
Na Pankráci 332/14, 140 00 Praga 4,
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13865/2021/01-ambalaj cu 10 capsule moi
13865/2021/02-ambalaj cu 30 capsule moi
13865/2021/03-ambalaj cu 50 capsule moi
13865/2021/04-ambalaj cu 60 capsule moi
13865/2021/05-ambalaj cu 90 capsule moi

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**

Deridust 0,5 mg capsule moi

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:

SN:

Deridust 0,5 mg capsule moi
dutasteridă

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

Blister transparent din Triplex (PVC-PVDC-PE)/aluminiu

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Deridust 0,5 mg capsule moi
dutasteridă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Heaton k.s.
Na Pankráci 332/14, 140 00 Praga 4,
Republica Cehă

3. DATA DE EXPIRARE

EXP {LL/AAAA}

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII