

Dexametazona Krka 20 mg comprimate
Dexametazona Krka 40 mg comprimate
dexametazonă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Dexametazona Krka 20 mg comprimate
Dexametazona Krka 40 mg comprimate
dexametazonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține dexametazonă 20 mg.
Fiecare comprimat conține dexametazonă 40 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat

10 comprimate
20 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
100 comprimate
10 x 1 comprimat
20 x 1 comprimat
30 x 1 comprimat
50 x 1 comprimat
60 x 1 comprimat
100 x 1 comprimat

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)

Atenție: concentrație mare.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

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

KRKA d.d. Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

12. NUMĂRUL (ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Dexametazona Krka 20mg

14160/2021/01- ambalaj cu 10 comprimate
14160/2021/02- ambalaj cu 20 comprimate
14160/2021/03- ambalaj cu 30 comprimate
14160/2021/04- ambalaj cu 50 comprimate
14160/2021/05- ambalaj cu 60 comprimate
14160/2021/06- ambalaj cu 100 comprimate
14160/2021/07- ambalaj cu 10 x 1 comprimate
14160/2021/08- ambalaj cu 20 x 1 comprimate
14160/2021/09- ambalaj cu 30 x 1 comprimate
14160/2021/10- ambalaj cu 50 x 1 comprimate
14160/2021/11- ambalaj cu 60 x 1 comprimate
14160/2021/12- ambalaj cu 100 x 1 comprimate

Dexametazona Krka 40 mg

14161/2021/01- ambalaj cu 10 comprimate
14161/2021/02- ambalaj cu 20 comprimate

14161/2021/03- ambalaj cu 30 comprimate
14161/2021/04- ambalaj cu 50 comprimate
14161/2021/05- ambalaj cu 60 comprimate
14161/2021/06- ambalaj cu 100 comprimate
14161/2021/07- ambalaj cu 10 x 1 comprimate
14161/2021/08- ambalaj cu 20 x 1 comprimate
14161/2021/09- ambalaj cu 30 x 1 comprimate
14161/2021/10- ambalaj cu 50 x 1 comprimate
14161/2021/11- ambalaj cu 60 x 1 comprimate
14161/2021/12- ambalaj cu 100 x 1 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Dexametazona Krka 20 mg comprimate
Dexametazona Krka 40 mg comprimate

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

Dexametazona Krka 20 mg comprimate
Dexametazona Krka 40 mg comprimate
dexametazonă

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Dexametazona Krka 20 mg comprimate
Dexametazona Krka 40 mg comprimate
dexametazonă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII