

Meropenem Antibiotice 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Meropenem Antibiotice 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

meropenem

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Meropenem Antibiotice 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă
Meropenem Antibiotice 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă
meropenem

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare flacon conține meropenem trihidrat echivalent cu meropenem anhidru 500 mg.
Fiecare flacon conține meropenem trihidrat echivalent cu meropenem anhidru 1 g.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține carbonat de sodiu anhidru (E 500). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă/ perfuzabilă

500 mg

1 flacon

10 flacoane

1 g

1 flacon

10 flacoane

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare intravenoasă
Numai pentru o singură utilizare.
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) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Dupa reconstituire, soluția reconstituită trebuie utilizată imediat.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se congela soluția reconstituită.

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

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminate in conformitate cu reglementarile locale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Antibiotice SA
Str. Valea Lupului nr. 1, 707410, Iași
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

500 mg

14248/2022/01 - ambalaj cu 1 flacon

14248/2022/02 - ambalaj cu 10 flacoane

1 g

14249/2022/01 - ambalaj cu 1 flacon

14249/2022/02 - ambalaj cu 10 flacoane

13. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PR.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu este cazul.

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}

Meropenem Antibiotice 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Meropenem Antibiotice 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

meropenem

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

Meropenem Antibiotice 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Meropenem Antibiotice 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
meropenem

Administrarea intravenoasă

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

500 mg meropenem/flacon
1 g meropenem/flacon

6. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru o singură utilizare.

{Logo Antibiotice SA}