

Betahistină Atb 8 mg comprimate
Betahistină Atb 24 mg comprimate
diclorhidrat de betahistină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Betahistină Atb 8 mg comprimate
Betahistină Atb 24 mg comprimate
diclorhidrat de betahistină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Fiecare comprimat conține diclorhidrat de betahistină 8 mg.
Fiecare comprimat conține diclorhidrat de betahistină 24 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat
20 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
90 comprimate
100 comprimate

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 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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original pentru a fi protejat de 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

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

Sigla Antibiotice

Antibiotice 

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14327/2022/01 – ambalaj cu 20 comprimate
14327/2022/02 – ambalaj cu 30 comprimate
14327/2022/03 – ambalaj cu 50 comprimate
14327/2022/04 – ambalaj cu 60 comprimate
14327/2022/05 – ambalaj cu 90 comprimate
14327/2022/06 – ambalaj cu 100 comprimate

14328/2022/01 – ambalaj cu 20 comprimate
14328/2022/02 – ambalaj cu 30 comprimate
14328/2022/03 – ambalaj cu 50 comprimate
14328/2022/04 – ambalaj cu 60 comprimate
14328/2022/05 – ambalaj cu 90 comprimate
14328/2022/06 – ambalaj cu 100 comprimate

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

Betahistina Atb 8 mg

Betahistina Atb 24 mg

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:

Betahistină Atb 8 mg comprimate
Betahistină Atb 24 mg comprimate
diclorhidrat de betahistină

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Betahistină Atb 8 mg comprimate
Betahistină Atb 24 mg comprimate
diclorhidrat de betahistină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sigla Antibiotice

Antibiotice 

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII