

Sansik 5 mg comprimate filmate
linagliptină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PRIMAR****CUTIE**

* Text armonizat redus la nivelul UE pentru ambalajele multilingve: textul umbrit cu gri închis trebuie omis pe baza limitării spațiului.

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sansik 5 mg comprimate filmate
linagliptină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat **filmate** conține linagliptină 5 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat filmat

10 comprimate **filmate**
14 comprimate **filmate**
28 comprimate **filmate**
30 comprimate **filmate**
56 comprimate **filmate**
60 comprimate **filmate**
90 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 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 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

Zentiva, k.s.
U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14496/2022/01 – cutie cu 10 comprimate filmate
14496/2022/02 – cutie cu 14 comprimate filmate
14496/2022/03 – cutie cu 28 comprimate filmate
14496/2022/04 – cutie cu 30 comprimate filmate
14496/2022/05 – cutie cu 56 comprimate filmate
14496/2022/06 – cutie cu 60 comprimate filmate
14496/2022/07 – cutie cu 90 comprimate filmate
14496/2022/08 – cutie cu 100 comprimate filmate
14496/2022/09 – cutie cu 10 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/10 – cutie cu 14 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/11 – cutie cu 28 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/12 – cutie cu 30 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/13 – cutie cu 56 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/14 – cutie cu 60 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/15 – cutie cu 90 comprimate filmate în blistere perforate
14496/2022/16 – cutie cu 100 comprimate filmate în blistere perforate

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

Sansik

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

Sansik 5 mg comprimate filmate
linagliptină

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sansik 5 mg comprimate **filmate**
linagliptină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

sigla Zentiva

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII