

**Sitagliptină Sandoz 100 mg comprimate filmate
sitagliptin****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Sitagliptină Sandoz 100 mg comprimate filmate

sitagliptin

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține clorhidrat de sitagliptin monohidrat, echivalentul a sitagliptin 100 mg.

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

14 comprimate filmate

28 comprimate filmate

56 comprimate filmate

98 comprimate filmate

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)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**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**

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L.
Calea Floreasca nr. 169A
Clădirea A, etaj 1, sector 1, 014459
București, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Blister neperforat din PVC-PE-PVdC/Al

14537/2022/01 - ambalaj cu 14 comprimate filmate

14537/2022/02 - ambalaj cu 28 comprimate filmate

14537/2022/03 - ambalaj cu 56 comprimate filmate

14537/2022/04 - ambalaj cu 98 comprimate filmate

Blister perforat din PVC-PE-PVdC/Al

14537/2022/05 - ambalaj cu 14 comprimate filmate

14537/2022/06 - ambalaj cu 28 comprimate filmate

14537/2022/07 - ambalaj cu 56 comprimate filmate

14537/2022/08 - ambalaj cu 98 comprimate filmate

Blister neperforat din OPA-Al-PVC/Al

14537/2022/09 - ambalaj cu 14 comprimate filmate

14537/2022/10 - ambalaj cu 28 comprimate filmate

14537/2022/11 - ambalaj cu 56 comprimate filmate

14537/2022/12 - ambalaj cu 98 comprimate filmate

Blister perforat din OPA-Al-PVC/Al

14537/2022/13 - ambalaj cu 14 comprimate filmate

14537/2022/14 - ambalaj cu 28 comprimate filmate

14537/2022/15 - ambalaj cu 56 comprimate filmate

14537/2022/16 - ambalaj cu 98 comprimate filmate

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

Sitagliptină Sandoz 100 mg

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}

**Sitagliptină Sandoz 100 mg comprimate filmate
sitagliptin**

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sitagliptină Sandoz 100 mg comprimate filmate

sitagliptin

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Sandoz Pharmaceuticals S.R.L. [Sigla Sandoz]

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII