

Sildenafil Gemax Pharma 100 mg comprimate filmate
sildenafil

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sildenafil Gemax Pharma 100 mg comprimate filmate
sildenafil

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține citrat de sildenafil, echivalent cu sildenafil 100 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și urme de sodiu.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate filmate

1 comprimat filmat
2 comprimate filmate
4 comprimate filmate
8 comprimate filmate
10 comprimate filmate
12 comprimate filmate
20 comprimate filmate
24 comprimate filmate
28 comprimate filmate
90 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 ÎNDEMÂNĂ 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

Deținătorul autorizației de punere pe piață:

Gemax Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praga 1
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<Cutie cu blistere din PVC-PVdC/Al>

APP nr.: 14538/2022/01 – ambalaj cu 1 comprimat

14538/2022/02 – ambalaj cu 2 comprimate

14538/2022/03 – ambalaj cu 4 comprimate

14538/2022/04 – ambalaj cu 8 comprimate

14538/2022/05 – ambalaj cu 10 comprimate

14538/2022/06 – ambalaj cu 12 comprimate

14538/2022/07 – ambalaj cu 20 comprimate

14538/2022/08 – ambalaj cu 24 comprimate

14538/2022/09 – ambalaj cu 28 comprimate

14538/2022/10 – ambalaj cu 90 comprimate

<Cutie cu blistere din PVC/Al>

14538/2022/11 – ambalaj cu 1 comprimat

14538/2022/12 – ambalaj cu 2 comprimate

14538/2022/13 – ambalaj cu 4 comprimate

14538/2022/14 – ambalaj cu 8 comprimate

14538/2022/15 – ambalaj cu 10 comprimate

14538/2022/16 – ambalaj cu 12 comprimate

14538/2022/17 – ambalaj cu 20 comprimate

14538/2022/18 – ambalaj cu 24 comprimate

14538/2022/19 – ambalaj cu 28 comprimate

14538/2022/20 – ambalaj cu 90 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**

sildenafil gemax pharma 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
SN
NN

Sildenafil Gemax Pharma 100 mg comprimate filmate
sildenafil

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sildenafil Gemax Pharma 100 mg comprimate filmate
sildenafil

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Gemax Pharma s.r.o.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII