

**NIMOTOP 30 mg comprimate filmate**  
Nimodipină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Nimotop 30 mg comprimate filmate  
Nimodipină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat filmat conține nimodipină 30 mg

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

Comprimat filmat

5 blistere x 10 comprimate filmate—{pentru cutia cu 5 blistere din PP/Al a câte 10 comprimate filmate}  
10 blistere x 10 comprimate filmate—{pentru cutia cu 10 blistere din PP/Al a câte 10 comprimate filmate}

5 blistere x 10 comprimate filmate—{pentru cutia cu 5 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 10 comprimate filmate}

10 blistere x 10 comprimate filmate—{pentru cutia cu 10 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 10 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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

**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**

BAYER AG  
Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Germania

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

2213/2009/01 – {pentru cutia cu 5 blistere din PP/Al a câte 10 comprimate filmate}  
2213/2009/02 – {pentru cutia cu 10 blistere din PP/Al a câte 10 comprimate filmate}  
2213/2009/03 – {pentru cutia cu 5 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 10 comprimate filmate}  
2213/2009/04 – {pentru cutia cu 10 blistere din PVC-PVDC/Al a câte 10 comprimate filmate}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală: PRF

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

{Nimotop 30 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:

**NIMOTOP 30 mg comprimate filmate**  
Nimodipină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**  
**BLISTER din PP/Al**  
**BLISTER din PVC-PVDC/Al**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Nimotop 30 mg comprimate filmate  
Nimodipină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

{Sigla BAYER AG}

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. ALTE INFORMAȚII**