

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 mg comprimate
Ramipril/Hidroclorotiazidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 mg comprimate
Ramipril/Hidroclorotiazidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține ramipril 5 mg și hidroclorotiazidă 25 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Lactoză monohidrat.
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat

10 comprimate
14 comprimate
20 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
42 comprimate
50 comprimate
98 comprimate
100 comprimate

5. MODUL ȘI 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 nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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

Medochemie Ltd
1-10 Constantinoupoleos street,
3011 Limassol
Cipru

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2263/2009/ 01 – ambalaj pentru blister cu 10 comprimate
2263/2009/ 02 – ambalaj pentru blister cu 14 comprimate
2263/2009/ 03 – ambalaj pentru blister cu 20 comprimate
2263/2009/ 04 – ambalaj pentru blister cu 28 comprimate
2263/2009/ 05 – ambalaj pentru blister cu 30 comprimate
2263/2009/ 06 – ambalaj pentru blister cu 42 comprimate
2263/2009/ 07 – ambalaj pentru blister cu 50 comprimate
2263/2009/ 08 – ambalaj pentru blister cu 98 comprimate
2263/2009/ 09 ambalaj pentru blister cu 100 comprimate
2263/2009/ 10 – ambalaj pentru flacon cu 10 comprimate
2263/2009/ 11 – ambalaj pentru flacon cu 14 comprimate
2263/2009/ 12 – ambalaj pentru flacon cu 20 comprimate
2263/2009/ 13 – ambalaj pentru flacon cu 28 comprimate
2263/2009/ 14 – ambalaj pentru flacon cu 30 comprimate
2263/2009/ 15 – ambalaj pentru flacon cu 42 comprimate
2263/2009/ 16 – ambalaj pentru flacon cu 50 comprimate
2263/2009/ 17 – ambalaj pentru flacon cu 98 comprimate
2263/2009/ 18 ambalaj pentru flacon 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

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 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:

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 mg comprimate
Ramipril/Hidroclorotiazidă

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 mg comprimate
Ramipril/Hidroclorotiazidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Medochemie Ltd.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP.:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI SI CALEA (CAILE) DE ADMINISTRARE

Ramipril HCT Medochemie 5 mg/25 mg comprimate
Ramipril/Hidroclorotiazidă
Administrare orală.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP.: {LL/AAAA}

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla Medochemie Ltd }