

Amaryl 1 mg comprimate
glimepiridă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Amaryl 1 mg comprimate
glimepiridă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține glimepiridă 1 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

14 comprimate
15 comprimate
20 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
90 comprimate
112 comprimate
120 comprimate
280 comprimate
300 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală
Nu sfărâmați sau mestecați comprimatele.

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.

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

Sanofi România SRL
Strada Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București
România

{sigla Sanofi}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2415/2010/01 - ambalaj cu 14 comprimate
2415/2010/02 - ambalaj cu 15 comprimate
2415/2010/03 - ambalaj cu 20 comprimate
2415/2010/04 - ambalaj cu 28 comprimate
2415/2010/05 - ambalaj cu 30 comprimate
2415/2010/06 - ambalaj cu 50 comprimate
2415/2010/07 - ambalaj cu 60 comprimate
2415/2010/08 - ambalaj cu 90 comprimate
2415/2010/09 - ambalaj cu 112 comprimate
2415/2010/10 - ambalaj cu 120 comprimate
2415/2010/11 - ambalaj cu 280 comprimate
2416/2010/12 – ambalaj cu 300 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

Amaryl 1 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:

Amaryl 1 mg comprimate
glimepiridă

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Amaryl 1 mg comprimate

glimepiridă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{sigla Sanofi}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII