

**Amaryl 3 mg comprimate**  
glimepiridă

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Cutie**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Amaryl 3 mg comprimate  
glimepiridă

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

Fiecare comprimat conține glimepiridă 3 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține lactoză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

14 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**

2417/2010/01 - ambalaj cu 14 comprimate  
2417/2010/02 - ambalaj cu 20 comprimate  
2417/2010/03 - ambalaj cu 28 comprimate  
2417/2010/04 - ambalaj cu 30 comprimate  
2417/2010/05 - ambalaj cu 50 comprimate  
2417/2010/06 - ambalaj cu 60 comprimate  
2417/2010/07 - ambalaj cu 90 comprimate  
2417/2010/08 - ambalaj cu 112 comprimate  
2417/2010/09 - ambalaj cu 120 comprimate  
2417/2010/10 - ambalaj cu 280 comprimate  
2417/2010/11 - 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. INSTRUȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Amaryl 3 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 3 mg comprimate**  
glimepiridă

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

**Blister**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Amaryl 3 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**