

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

NEUROMULTIVIT comprimate filmate

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

Un comprimat filmat conține clorhidrat de tiamină (vitamina B<sub>1</sub>) 100 mg, clorhidrat de piridoxină (vitamina B<sub>6</sub>) 200 mg și ciancobalamină (vitamina B<sub>12</sub>) 0,20 mg.

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

Comprimat filmat  
20 comprimate filmate  
100 comprimate filmate  
50 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 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:  
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**

Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H.  
Schlossplatz 1, A-8502 Lannach, Austria

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

3060/2010/01- {pentru ambalajul cu 1 blister din PVC-PVdC/Al cu 20 comprimate filmate}  
3060/2010/02- {pentru ambalajul cu 5 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 20 comprimate filmate}  
3060/2010/03- {pentru ambalajul cu 5 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 10 comprimate filmate}  
3060/2010/04- {pentru ambalajul cu 2 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate}  
3060/2010/05- {pentru ambalajul cu 10 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate}  
3060/2010/06- {pentru ambalajul cu 5 blistere din Al/Al a câte 10 comprimate filmate}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală: P-6L

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

{NEUROMULTIVIT}

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC: {număr}  
SN: {număr}  
NN: {număr}

**NEUROMULTIVIT comprimate filmate**

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

**Blister din PVC-PVdC/Al**

**Blister din Al/Al**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

NEUROMULTIVIT comprimate filmate

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

{Sigla Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H. }

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot :

**5. ALTE INFORMAȚII**