

**Ampplus 1000 mg/500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
ampicilină/sulbactamă**

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Ampplus 1000 mg/ 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
ampicilină/sulbactamă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Fiecare flacon cu pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă conține ampicilină 1000 mg (sub formă de sare de sodiu) și sulbactamă 500 mg (sub formă de sare de sodiu).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. **Vezi prospectul pentru informații suplimentare.**

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Un flacon
50 flacoane
10 flacoane
25 flacoane

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare i.m./i.v.
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)

Fragil

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

Antibiotice SA
Str. Valea Lupului nr.1
707410 Iași, România

{Logo Antibiotice}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

4772/2012/01 - ambalaj cu un flacon
4772/2012/02 - ambalaj cu 50 flacoane
4772/2012/03 - ambalaj cu 10 flacoane
4772/2012/04 - ambalaj cu 25 flacoan

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF - ambalaj cu un flacon, ambalaj cu 10 flacoane.
Ambalaj pentru uz spitalicesc - ambalaj cu 25 flacoane și 50 flacoane.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

<Justificare acceptată pentru neincluderea informației în Braille.>

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

**Ampplus 1000 mg/500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
ampicilină/sulbactamă**

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

Eticheta de flacon

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE
ADMINISTRARE**

Ampplus 1000 mg/500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
ampicilină/sulbactamă
Administrare i.m./i.v.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

1000 mg/ 500 mg

6. ALTE INFORMAȚII

{Logo Antibiotice}

Conține sodiu.