

Sumacta 100 mg comprimate filmate
Sumatriptan

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

CUTIE CU BLISTERE, CUTIE CU UN FLACON, ETICHETA DE FLACON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sumacta 100 mg comprimate filmate

sumatriptan

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un comprimat filmat conține sumatriptan 100 mg (sub formă de sumatriptan succinat)

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză.

A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

[Blister și flacon]

2 comprimate filmate

3 comprimate filmate

4 comprimate filmate

6 comprimate filmate

12 comprimate filmate

18 comprimate filmate

24 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 COPILOR

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

Acest medicament nu necesită 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

Teva B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

[Blister din PVC/Al]

4993/2012/01 ambalaj cu 2 comprimate filmate
4993/2012/02 ambalaj cu 3 comprimate filmate
4993/2012/03 ambalaj cu 4 comprimate filmate
4993/2012/04 ambalaj cu 6 comprimate filmate
4993/2012/05 ambalaj cu 12 comprimate filmate
4993/2012/06 ambalaj cu 18 comprimate filmate
4993/2012/07 ambalaj cu 24 comprimate filmate

[Blister din PVC-PE-PVdC/Al]

4993/2012/08 ambalaj cu 2 comprimate filmate
4993/2012/09 ambalaj cu 3 comprimate filmate
4993/2012/10 ambalaj cu 4 comprimate filmate
4993/2012/11 ambalaj cu 6 comprimate filmate
4993/2012/12 ambalaj cu 12 comprimate filmate
4993/2012/13 ambalaj cu 18 comprimate filmate
4993/2012/14 ambalaj cu 24 comprimate filmate

[Flacon din PEÎD cu capac din PEJD]

4993/2012/15 ambalaj cu 2 comprimate filmate
4993/2012/16 ambalaj cu 3 comprimate filmate
4993/2012/17 ambalaj cu 4 comprimate filmate
4993/2012/18 ambalaj cu 6 comprimate filmate
4993/2012/19 ambalaj cu 12 comprimate filmate
4993/2012/20 ambalaj cu 18 comprimate filmate
4993/2012/21 ambalaj cu 24 comprimate filmate

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

Sumacta 100 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<[Aplicabil numai pentru ambalajul secundar:]>

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<[Aplicabil numai pentru ambalajul secundar:]>

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

Sumacta 100 mg comprimate filmate
Sumatriptan

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Sumacta 100 mg comprimate filmate

sumatriptan

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Teva B.V.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII