

Rigevidon 21+7, 0,030 mg/0,150 mg, drajeuri
etinilestradiol/levonorgestrel

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Rigevidon 21+7, 0,030 mg/0,150 mg, drajeuri
etinilestradiol/levonorgestrel

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

21 drajeuri albe:
Fiecare drajeu alb conține etinilestradiol 0,030 mg și levonorgestrel 0,150 mg.

7 drajeuri maro:
Drajeurile maro nu conțin substanță activă.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză monohidrat și zahăr.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

28 drajeuri
84 drajeuri

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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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:

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

Gedeon Richter Plc.
Gyömrői út 19-21
1103 Budapesta, Ungaria

{Sigla GEDEON RICHTER}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

556/2008/01– ambalaj cu 28 drajeuri
556/2008/02– ambalaj cu 84 drajeuri

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

rigevidon 21+7

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:

Rigevidon 21+7, 0,030 mg/0,150 mg, drajeuri
etinilestradiol/levonorgestrel

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

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Rigevidon 21+7, 0,030 mg/0,150 mg, drajeuri
etinilestradiol/levonorgestrel

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Gedeon Richter Plc.

{Sigla GEDEON RICHTER}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. ALTE INFORMAȚII

Start

1→2→3→....→28