

Ceftamil 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftazidimă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Ceftamil 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftazidimă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un flacon conține ceftazidimă 1 g sub formă de ceftazidimă pentahidrat.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

1 flacon de capacitate 15 ml
50 flacoane de capacitate 15 ml
10 flacoane de capacitate 15 ml
1 flacon de capacitate 10 ml
50 flacoane de capacitate 10 ml
10 flacoane de capacitate 10 ml
1 flacon de capacitate 30 ml
50 flacoane de capacitate 30 ml
10 flacoane de capacitate 30 ml
1 flacon de capacitate 17 ml
50 flacoane de capacitate 17 ml
10 flacoane de capacitate 17 ml

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)

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

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

Logo Antibiotice

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

6072/2014/01 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 15 ml}
6072/2014/02– {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 15 ml}
6072/2014/03- {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 15 ml}
6072/2014/04 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 10 ml}
6072/2014/05– {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 10 ml}
6072/2014/06- {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 10 ml}
6072/2014/07 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 30 ml}
6072/2014/08– {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 30 ml}
6072/2014/09- {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 30 ml}
6072/2014/10 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 17 ml}
6072/2014/11– {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 17 ml}
6072/2014/12- {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 17 ml}

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR.

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:

Ceftamil 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftazidimă

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

ETICHETĂ DE FLACON

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

Ceftamil 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftazidimă

Administrare i.m./i.v.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

1 g

6. ALTE INFORMAȚII

Logo Antibiotice