

**Cefuroximă Atb 750 mg pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)**

Cefuroximă

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Cefuroximă Atb 750 mg pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)

Cefuroximă

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

Fiecare flacon conține cefuroximă 750 mg (sub formă de cefuroximă sodică).

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține sodiu. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)

1 flacon de capacitate 15 ml

100 flacoane de capacitate 15 ml

10 flacoane de capacitate 15 ml

1 flacon de capacitate 10 ml

100 flacoane de capacitate 10 ml

10 flacoane de capacitate 10 ml

1 flacon de capacitate 17 ml

100 flacoane de capacitate 17 ml

10 flacoane de capacitate 17 ml

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare i.m./i.v.

A se utiliza suspensia/soluția imediat după reconstituire.

**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:

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**

7294/2015/01 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 15 ml}  
7294/2015/02 – {pentru ambalajul cu 100 flacoane de capacitate 15 ml}  
7294/2015/03 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 15 ml}  
7294/2015/04 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 10 ml}  
7294/2015/05 – {pentru ambalajul cu 100 flacoane de capacitate 10 ml}  
7294/2015/06 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 10 ml}  
7294/2015/07 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 17 ml}  
7294/2015/08 – {pentru ambalajul cu 100 flacoane de capacitate 17 ml}  
7294/2015/09 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 17 ml}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot:

**14. CLASIFICARE 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:

**Cefuroximă Atb 750 mg pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)**  
Cefuroximă

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

**Flacon**

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

Cefuroximă Atb 750 mg pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)  
Cefuroximă

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**

750 mg

**6. ALTE INFORMAȚII**

Logo Antibiotice