

Cefuroximă Atb 1,5 g 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 1,5 g pulbere pentru suspensie (i.m.)/soluție injectabilă (i.m., i.v.)
Cefuroximă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare flacon conține cefuroximă 1,5 g (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
50 flacoane de capacitate 15 ml
10 flacoane de capacitate 15 ml
1 flacon de capacitate 20 ml
50 flacoane de capacitate 20 ml
10 flacoane de capacitate 20 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

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

7295/2015/01 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 15 ml}
7295/2015/02 – {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 15 ml}
7295/2015/03 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 15 ml}
7295/2015/04 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 20 ml}
7295/2015/05 – {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 20 ml}
7295/2015/06 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 20 ml}
7295/2015/07 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 30 ml}
7295/2015/08 – {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate 30 ml}
7295/2015/09 – {pentru ambalajul cu 10 flacoane de capacitate 30 ml}
7295/2015/10 – {pentru ambalajul cu 1 flacon de capacitate 17 ml}
7295/2015/11 – {pentru ambalajul cu 50 flacoane de capacitate de 17 ml}
7295/2015/12 – {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 neinclusiunea 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 1,5 g 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 1,5 g 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

1,5 g

6. ALTE INFORMAȚII

Logo Antibiotice