

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **10 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele și adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.
Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/01**

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **20 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele si adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.
Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/02**

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **30 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele si adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.

Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/03**

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **40 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele și adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
**Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia**

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.
Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/04**

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **60 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele și adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.
Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/05**

FLAMEXIN, pulbere pentru soluție orală, 20 mg
Piroxicam

AMBALAJ PRIMAR – plic dublu compartimentat

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla: **Chiesi Farmaceutici SpA**

AMBALAJ SECUNDAR - cutie

Denumirea produsului: **FLAMEXIN**
Denumirea substanței active: **piroxicam**
Forma farmaceutică: **pulbere pentru soluție orală**
Compoziția: **piroxicam 20 mg sub formă de piroxicam β ciclodextrină 191,2 mg și excipienți pentru un plic cu pulbere pentru soluție orală**
Cantitatea pe ambalaj: **100 plicuri**
Calea de administrare: **orală**
Seria de fabricație: **Serie**
Data expirării: **EXP**
Numele si adresa deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Chiesi Farmaceutici SpA,
Via Palermo, 26-A – Via S. Leonardo, 96, Parma,
Italia

Mențiuni: **A se citi prospectul înainte de utilizare.**
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
Conține sorbitol și aspartam.
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
Se eliberează pe bază de prescripție medicală: P-6L.

Numărul autorizației de punere pe piață: **7597/2006/06**