

Augmentin 875 mg/125 mg comprimate filmate
amoxicilină/acid clavulanic

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Augmentin 875 mg/125 mg comprimate filmate
amoxicilină/acid clavulanic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține amoxicilină 875 mg (sub formă de amoxicilină trihidrat) și acid clavulanic 125 mg (sub formă de clavulanat de potasiu).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

2 comprimate filmate
4 comprimate filmate
10 comprimate filmate
12 comprimate filmate
14 comprimate filmate
20 comprimate filmate
24 comprimate filmate
30 comprimate filmate
100 comprimate filmate

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Conține un plic cu desicant, a nu se mânca sau îndepărta.
Conține penicilină.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate

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

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
12 Riverwalk, Citywest Business Campus Dublin 24, Irlanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8164/2015/01- Cutie cu 2 blistere din PVC-PVdC/Al a câte 7 comprimate filmate fiecare blister fiind introdus într-o pungă protectoare din Al laminat, conținând un desicant.

8164/2015/02- Cutie cu 1 blister din PVC-PVdC/Al a 14 comprimate filmate, introdus într-o pungă protectoare din Al laminat, conținând un desicant.

8164/2015/03- Cutie cu 2 blistere din poliamidă-Al-PVC-Al a câte 7 comprimate filmate

8164/2015/04- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 2 comprimate filmate

8164/2015/05- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 4 comprimate filmate

8164/2015/06- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 10 comprimate filmate

8164/2015/07- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 12 comprimate filmate

8164/2015/08- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 14 comprimate filmate

8164/2015/09- Cutie cu 1 blister din poliamidă-Al-PVC-Al a 20 comprimate filmate

8164/2015/10- Cutie cu 1 blistere din poliamidă-Al-PVC-Al a 24 comprimate filmate

8164/2015/11- Cutie cu 1 blistere din poliamidă-Al-PVC-Al a 30 comprimate filmate

8164/2015/12- Cutie cu 1 blistere din poliamidă-Al-PVC-Al a 100 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Augmentin 875 mg/125 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

Augmentin 875 mg/125 mg comprimate filmate
amoxicilină/acid clavulanic

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

Blister PVC-PVdC/Al și Pungă protectoare din Aluminu Laminat cu desicant
Blister Poliamidă-Al-PVC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Augmentin 875 mg/125 mg comprimate filmate
amoxicilină/acid clavulanic

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

[*Pentru punga protectoare cu desicant*]

Utilizați comprimatele filmate în 30 zile de la deschiderea pungii protectoare

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII