

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
Alopurinol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
alopurinol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține alopurinol 100 mg.
Fiecare comprimat conține alopurinol 300 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Milurit 100 mg comprimate
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate

{Milurit 100 mg - flacon}

50 comprimate
40 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
120 comprimate
90 comprimate

{Milurit 100 mg - blister}

30 comprimate
40 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate

90 comprimate
100 comprimate
110 comprimate
120 comprimate

{Milurit 300 mg - flacon}

30 comprimate
40 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
90 comprimate

{Milurit 300 mg - blister}

30 comprimate
40 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
90 comprimate
100 comprimate
110 comprimate
120 comprimate

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 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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

<Flacon:> 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

Egis Pharmaceuticals PLC.
Keresztúri út 30 – 38, 1106 Budapesta, Ungaria

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{Milurit 100 mg}

8881/2016/01 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 50 comprimate}*
8881/2016/02 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 40 comprimate}*
8881/2016/03 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 60 comprimate}*
8881/2016/04 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 70 comprimate}*
8881/2016/05 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 80 comprimate}*
8881/2016/06 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 120 comprimate}*
8881/2016/07 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 90 comprimate}*
8881/2016/08 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 30 comprimate}*
8881/2016/09 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 40 comprimate}*
8881/2016/10 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 50 comprimate}*
8881/2016/11 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 60 comprimate}*
8881/2016/12 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 70 comprimate}*
8881/2016/13 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 80 comprimate}*
8881/2016/14 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 90 comprimate}*
8881/2016/15 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 100 comprimate}*
8881/2016/16 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 110 comprimate}*
8881/2016/17 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 120 comprimate}*

{Milurit 300 mg}

8882/2016/01 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 30 comprimate}*
8882/2016/02 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 40 comprimate}*
8882/2016/03 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 60 comprimate}*
8882/2016/04 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 70 comprimate}*
8882/2016/05 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 80 comprimate}*
8882/2016/06 – *{pentru cutia cu flacon din sticlă conținând 90 comprimate}*
8882/2016/07 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 30 comprimate}*
8882/2016/08 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 40 comprimate}*
8882/2016/09 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 50 comprimate}*
8882/2016/10 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 60 comprimate}*
8882/2016/11 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 70 comprimate}*
8882/2016/12 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 80 comprimate}*
8882/2016/13 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 90 comprimate}*
8882/2016/14 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 100 comprimate}*
8882/2016/15 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 110 comprimate}*
8882/2016/16 – *{pentru cutia cu blistere din PVC-PVdC/Al conținând 120 comprimate}*

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-P6L

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

MILURIT 100 mg

MILURIT 300 mg

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:

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
Alopurinol

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon

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

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
alopurinol

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare orală

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

{Milurit 100 mg}
50 comprimate
40 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
120 comprimate
90 comprimate

{Milurit 300 mg}
30 comprimate
40 comprimate

60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
90 comprimate

6. ALTE INFORMAȚII

Egis Pharmaceuticals PLC

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
Alopurinol

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

Blister

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

MILURIT 100 mg comprimate
MILURIT 300 mg comprimate
alopurinol

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EGIS

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE<, CODURILE DONAȚIEI ȘI MEDICAMENTULUI>

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII