

Medaxone 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftriaxonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIMedaxone 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftriaxonă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un flacon cu pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă conține ceftriaxonă 1 g sub formă de ceftriaxonă sodică.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULPulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
10 flacoane a 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
25 flacoane a 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
50 flacoane a 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
100 flacoane a 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare i.m./i.v.**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)

Ambalaj pentru uz spitalicesc-pentru ambalajele cu 25 flacoane, 50 flacoane, 100 flacoane

8. DATA DE EXPIRARE

Exp:

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**

MEDOCHEMIE LTD.
1-10 Constantinoupoleos str., 3011 Limassol, Cipru

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9250/2016/01-04

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Se recomandă utilizarea imediată a soluției reconstituite.

16. INFORMAȚII 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:

Medaxone 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftriaxonă

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

Medaxone 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ceftriaxonă
i.m./i.v.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

1 g

6. ALTE INFORMAȚII

{Medochemie Ltd.}

Se recomandă utilizarea imediată a soluției reconstituite.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.