

**Lercanidipină Gemax Pharma 10 mg comprimate filmate**  
clorhidrat de lercanidipină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
Cutie

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lercanidipină Gemax Pharma 10 mg comprimate filmate  
clorhidrat de lercanidipină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un comprimat filmat conține clorhidrat de lercanidipină 10 mg, echivalent cu lercanidipină 9,4 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimat filmat

28 comprimate filmate  
30 comprimate filmate  
50 comprimate filmate  
60 comprimate filmate  
98 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 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**

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.  
A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

**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**

Gemax Pharma s.r.o.  
Na Florenci 2116/15  
Nové Město  
110 00 Praga 1  
Republica Cehă

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

&lt;blistar PVC/Al &gt;

9807/2017/01 - ambalaj cu 28 comprimate filmate  
9807/2017/02 - ambalaj cu 50 comprimate filmate  
9807/2017/03 - ambalaj cu 98 comprimate filmate  
9807/2017/04 - ambalaj cu 100 comprimate filmate  
9807/2017/09 – ambalaj cu 30 comprimate filmate  
9807/2017/11 – ambalaj cu 60 comprimate filmate

&lt; blister PVC-PVdC/Al &gt;

9807/2017/05 - ambalaj cu 28 comprimate filmate  
9807/2017/06 - ambalaj cu 50 comprimate filmate  
9807/2017/07 - ambalaj cu 98 comprimate filmate  
9807/2017/08 - ambalaj cu 100 comprimate filmate  
9807/2017/10 – ambalaj cu 30 comprimate filmate  
9807/2017/12 – ambalaj cu 60 comprimate filmate

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

lercanidipină gemax pharma 10 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

**Lercanidipină Gemax Pharma 10 mg comprimate filmate**  
clorhidrat de lercanidipină

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

**Blistere din PVC/Al, PVC-PVdC/Al**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lercanidipină Gemax Pharma 10 mg comprimate filmate  
clorhidrat de lercanidipină

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Gemax Pharma s.r.o.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**5. ALTE INFORMAȚII**