

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**
Cutie pentru blistere**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține topiramat 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține manitol, lecitină. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

10 comprimate filmate
14 comprimate filmate
20 comprimate filmate
28 comprimate filmate
30 comprimate filmate
40 comprimate filmate
50 comprimate filmate
56 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 25°C

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**

TEVA B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Olanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9825/2017/01 – ambalaj cu 10 comprimate filmate
9825/2017/02 – ambalaj cu 14 comprimate filmate
9825/2017/03 – ambalaj cu 20 comprimate filmate
9825/2017/04 – ambalaj cu 28 comprimate filmate
9825/2017/05 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
9825/2017/06 – ambalaj cu 40 comprimate filmate
9825/2017/07 – ambalaj cu 50 comprimate filmate
9825/2017/08 – ambalaj cu 56 comprimate filmate
9825/2017/09 – ambalaj cu 60 comprimate filmate
9825/2017/10 – ambalaj cu 98 comprimate filmate
9825/2017/11 – ambalaj cu 100 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Topiramate Teva 50 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}

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

TEVA B.V.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. ALTE INFORMAȚII

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**
Cutie/Etichetă de flacon**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Topiramat Teva 50 mg comprimate filmate
Topiramat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține topiramat 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține manitol, lecitină. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

10 comprimate filmate
14 comprimate filmate
20 comprimate filmate
28 comprimate filmate
30 comprimate filmate
40 comprimate filmate
50 comprimate filmate
56 comprimate filmate
60 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 25°C

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**

TEVA B.V.
Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Olanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9825/2017/12 – ambalaj cu 10 comprimate filmate
9825/2017/13 – ambalaj cu 14 comprimate filmate
9825/2017/14 – ambalaj cu 20 comprimate filmate
9825/2017/15 – ambalaj cu 28 comprimate filmate
9825/2017/16 – ambalaj cu 30 comprimate filmate
9825/2017/17 – ambalaj cu 40 comprimate filmate
9825/2017/18 – ambalaj cu 50 comprimate filmate
9825/2017/19 – ambalaj cu 56 comprimate filmate
9825/2017/20 – ambalaj cu 60 comprimate filmate
9825/2017/21 – ambalaj cu 100 comprimate filmate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Topiramate Teva 50 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}