

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH
TEKTUROWE PUDEŁKO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Lamitrin S
25 mg tabletki do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
Lamotriginum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda tabletki do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny zawiera 25 mg lamotryginy.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

10 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
14 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
28 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
30 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
50 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
56 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
60 tabletek do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie doustne.
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

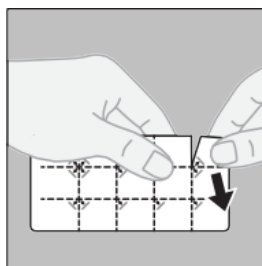
7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Zawiera blistry z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci – należy uważnie przeczytać ulotkę, aby zapoznać się z instrukcją otwierania.

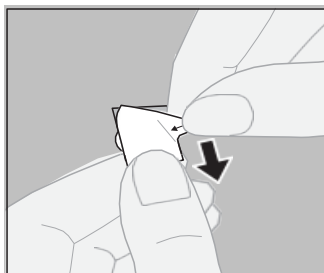
Wymywanie tabletki z blistra

Te tabletki są dostarczane w specjalnym opakowaniu z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci. Na każdym fragmencie blistra z jedną tabletką jest umieszczony numer. Tabletki należy przyjmować po kolei, zgodnie z numeracją, zaczynając od numeru 1.

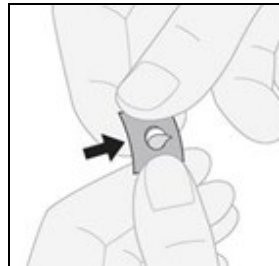
1. Oddzielenie jednej tabletki: aby oddzielić fragment blistra z jedną tabletką, należy zerwać blister wzdłuż perforowanych linii.



2. Zerwanie warstwy zewnętrznej: zaczynając od rogu podważyć i zerwać warstwę zewnętrzną z oderwanego fragmentu blistra.



3. Wyjęcie tabletki: delikatnie wypchnąć jeden brzeg tabletki przez warstwę folii.



8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP)

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk
Citywest Business Campus
Dublin 24
D24 YK11
Irlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 7872

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot)

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

lamitrin S 25 mg

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC
SN
NN

5909990691128 (10 tabletek)
5909990691135 (14 tabletek)
5909990422302 (21 tabletek)
5909990691142 (28 tabletek)
5909990787210 (30 tabletek)
5909990422296 (42 tabletki)
5909990691159 (50 tabletek)
5909990787227 (56 tabletek)
5909990691166 (60 tabletek)

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

BLISTRY

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Lamitrin S
25 mg tabletki do rozgryzania i żucia / do sporządzania zawiesiny
Lamotriginum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

4. NUMER SERII

Lot

5. INNE

(Każdy blister z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci zawierający 10 tabletek ma numery wskazujące pacjentowi kolejność przyjmowania tabletek).

1 3 5 7 9
2 4 6 8 10

(Każdy blister z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci zawierający 14 tabletek ma numery wskazujące pacjentowi kolejność przyjmowania tabletek).

1 6 7 11 12
2 5 10 13
3 4 8 9 14

(Każdy blister z zabezpieczeniem przed dostępem dzieci zawierający 15 tabletek ma numery wskazujące pacjentowi kolejność przyjmowania tabletek).

1 6 7 12 13
2 5 8 11 14
3 4 9 10 15