

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**Tekturowe pudełko****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Leverette, 0,150 mg + 0,030 mg, tabletki powlekane
levonorgestrelum + ethinylestradiolum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda tabletką zawiera 0,150 mg lewonorgestrelu i 0,030 mg etynyloestradiolu.
 Białe tabletki nie zawierają substancji czynnych.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Żółte tabletki (zawierające substancje czynną) zawierają laktozę.
 Białe tabletki (niezawierające substancji czynnej) zawierają laktozę.
 Więcej informacji – patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Tabletki powlekane.

1 x 28 tabletek (21 żółtych tabletek + 7 białych tabletek)	Kod:
3 x 28 tabletek (21 żółtych tabletek + 7 białych tabletek)	Kod:
6 x 28 tabletek (21 żółtych tabletek + 7 białych tabletek)	Kod:
13 x 28 tabletek (21 żółtych tabletek + 7 białych tabletek)	Kod:

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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

**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**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny
Exeltis Poland Sp. z o.o.
ul. Szamocka 8
01-748 Warszawa
<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 21631

13. NUMER SERII

Lot:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Leverette

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC:
SN:
NN:

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH
--

Blister

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Leverette, 0,150 mg + 0,030 mg, tabletki
levonorgestrelum + ethinylestradiolum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Exeltis Poland Sp. z o.o.
 <logo podmiotu odpowiedzialnego>

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

5. INNE

Start.
 Tutaj należy umieścić naklejkę z dniami tygodnia.

Etykieta:

Należy wybrać naklejkę z nazwą dnia na początku, od którego będzie rozpoczęte stosowanie leku.
 Należy umieścić etykietę na blistrze na tekście „Tutaj należy umieścić naklejkę z dniami tygodnia”.
 Pod każdym dniem tygodnia będzie widniał rząd tabletek. Ważne jest, aby tabletki przyjmować codziennie. W przypadku pominięcia tabletki należy postępować zgodnie z instrukcją zawartą w ulotce.

pn. wt. śr. czw. pt. sob. ndz.
 wt. śr. czw. pt. sob. ndz. pn.
 śr. czw. pt. sob. ndz. pn. wt.
 czw. pt. sob. ndz. pn. wt. śr.
 pt. sob. ndz. pn. wt. śr. czw.
 sob. ndz. pn. wt. śr. czw. pt.
 ndz. pn. wt. śr. czw. pt. sob.