

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

etykieta

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**LITOCID***Kalii citras***680 mg, tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu****2. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

3. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

LABOR Przedsiębiorstwo Farmaceutyczno-Chemiczne Sp. z o.o.

ul. Długosza 49, 51-162 Wrocław

*(logo podmiotu odpowiedzialnego)***4. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności:

5. NUMER SERII

Nr serii:

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudelko tekturowe 100 tabletek

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

LITOCID

Kalii citras

680 mg

tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

1 tabletki zawiera: substancję czynną – 680 mg jednowodnego cytrynianu potasu

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

substancje pomocnicze – karbomer 974P, karbomer 971P, magnezu stearynian, powidon, talk

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

100 tabletek

Kod EAN UCC 590 999 0931712

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie doustne.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Należy przyjmować zgodnie z zaleceniami lekarza.

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**

Termin ważności:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Warunki przechowywania:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO
--

Podmiot odpowiedzialny:

LABOR Przedsiębiorstwo Farmaceutyczno-Chemiczne Sp. z o.o.

ul. Długosza 49, 51-162 Wrocław

(logo podmiotu odpowiedzialnego)

12. NUMER POZWOLENIA DOPUSZCZENIE DO OBROTU
--

Pozwolenie nr: 9317

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp – Lek wydawany na receptę

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Oznakowanie systemem Braille'a: Litocid

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: {numer}

SN: {numer}

NN: {numer}