

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH
Kartonowe pudełko

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Mirgi, (0,12 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy
etonogestrel + etynyloestradiol

2. WYKAZ SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 pierścień dopochwowy zawiera: 11,7 mg etonogestrelu i 2,7 mg etynyloestradiolu.

Dzienne uwalnianie etonogestrelu i etynyloestradiolu: 0,120 mg etonogestrelu i 0,015 mg etynyloestradiolu w ciągu 24 godzin (przez 3 tygodnie).

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: etylenu i octanu winylu kopolimer (28% octanu winylu); etylenu i octanu winylu kopolimer (9% octanu winylu); magnezu stearynian.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

1 saszetka zawierająca 1 system dopochwowy	kod: 5909991382155
3 saszetki Każda saszetka zawiera 1 system dopochwowy	kod: 5909991382162
6 saszetek Każda saszetka zawiera 1 system dopochwowy	kod: 5909991435769

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie dopochwowe.

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

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

EXP = termin ważności

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

Dolní Měcholupy

102 37 Praga 10

Republika Czeska

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 24918

13. NUMER PARTII

Lot

Lot = numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Lek wydawany z przepisu lekarza – Rp

15. INSTRUKCJA UŻYCIA**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

Mirgi

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC

SN

NN

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH
Aluminium/LDPE/PET (etykieta)

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Mirgi, (0,12 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy
etonogestrel + etynyloestradiol

2. WYKAZ SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 pierścień dopochwowy zawiera: 11,7 mg etonogestrelu i 2,7 mg etynyloestradiolu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Dopochwowa droga podania

1 saszetka zawiera 1 system dopochwowy

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Do użytku dopochwowego

**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

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

<logo podmiotu odpowiedzialnego>

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

13. NUMER PARTII

Lot

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Saszetki:

Otworzyć tutaj

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA