

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

Blister

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Nebispes, 5 mg, tabletki

Nebivololum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Bausch Health Ireland Limited

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

4. NUMER SERII

LOT

5. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Nebispes, 5 mg, tabletki
Nebivololum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda tabletki zawiera 5 mg nebiwololu, co odpowiada 5,45 mg nebiwololu chlorowodoru.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera również laktozę jednowodną. W celu uzyskania dodatkowych informacji należy zapoznać się z treścią załączonej ulotki.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

7 tabletek (1 x 7 tabletek)*	kod EAN	5909990635948
10 tabletek (1 x 10 tabletek)*	kod EAN	5909990635955
14 tabletek (2 x 7 tabletek)*	kod EAN	5909990635962
14 tabletek (1 x 14 tabletek)*	kod EAN	5909990673858
20 tabletek (2 x 10 tabletek)*	kod EAN	5909990635979
28 tabletek (4 x 7 tabletek)*	kod EAN	5909990635986
28 tabletek (2 x 14 tabletek)*	kod EAN	5909990673865
30 tabletek (3 x 10 tabletek)*	kod EAN	5909990635993
50 tabletek 5 x 10 tabletek)*	kod EAN	5909990636006
56 tabletek (8 x 7 tabletek)*	kod EAN	5909990636013
56 tabletek (4 x 14 tabletek)*	kod EAN	5909990673872
60 tabletek (6 x 10 tabletek)	kod EAN	5909990636020
90 tabletek (9 x 10 tabletek)	kod EAN	5909990636037
100 tabletek (10 x 10 tabletek)	kod EAN	5909990636044
120 tabletek (12 x 10 tabletek)	kod EAN	5909990636051

*Szczegółowy opis zawartości opakowania (2 x 10 tabletek) nie będzie uwzględniony w wersji graficznej.

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

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

EXP = Termin ważności

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 WŁAŚCIWE**

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Irlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 14354

13. NUMER SERII

Lot:

Lot = Numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Nebispes 5 mg

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}