

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Neurapas, (60 mg+32 mg+28 mg), tabletki powlekane

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Jedna tabletkę powlekana zawiera:

60 mg wyciągu (jako wyciąg suchy) z *Hypericum perforatum L.*, herba (ziele dziurawca),
DER_{pierwotny} 4,6-6,5:1, rozpuszczalnik ekstrakcyjny: etanol 45% (V/V).

32 mg wyciągu (jako wyciąg suchy) z *Passiflora incarnata L.*, herba (ziele męczennicy),
DER_{pierwotny} 6-7:1, rozpuszczalnik ekstrakcyjny: etanol 68% (V/V).

28 mg wyciągu (jako wyciąg suchy) z *Valeriana officinalis L.*, radix, (korzeń kozłka lekarskiego),
DER_{pierwotny} 3,8-5,6:1, rozpuszczalnik ekstrakcyjny: etanol 47% (V/V).

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Lek zawiera laktozę jednowodną i glukozę ciekłą suszoną rozpyłowo. Dodatkowe informacje patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Tabletka powlekana

20 tabletek powlekanych kod: 59099991248468

60 tabletek powlekanych kod: 59099991248475

100 tabletek powlekanych kod: 59099991248482

5. SPOSÓB I DROGA I PODANIA

Do stosowania doustnego.

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

Lek ten może wpływać na zdolność reakcji i zdolność prowadzenia pojazdów.

W razie utrzymywania się dolegliwości i/lub wystąpienia działań niepożądanych niewymienionych w ulotce należy zgłosić się do lekarza.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Pascoe pharmazeutische Präparate GmbH
Schiffenberger Weg 55
D-35394 Giessen
Niemcy

{logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie numer: 23247

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Neurapas

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH

Blister

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Neurapas, (60 mg+32 mg+28 mg), tabletki powlekane

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Pascoe pharmazeutische Präparate GmbH

{logo podmiotu odpowiedzialnego}

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

4. NUMER SERII

Lot

5. INNE
