

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKSTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Matrifen, 12 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanyl

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy system transdermalny (4,2 cm²) zawiera 1,38 mg fentanylu, który uwalnia się w dawce 12 mikrogramów/godzinę.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: glikol dipropylenowy, hydroksypropyloceluloza 10 mPas, dimetykon 350 cSt, klej silikonowy (amine resistant, medium tack), klej silikonowy (amine resistant, high tack), membrana kontrolująca uwalnianie (kopolimer etylenu i octanu winylu, EVA), folia zewnętrzna (politereftalan etylenu, PET), warstwa zabezpieczająca (politereftalan etylenu, fluoropolimer), tusz.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

1 plaster	kod EAN 5909990043149
2 plastry	kod EAN 5909990943135
3 plastry	kod EAN 5909990043156
4 plastry	kod EAN 5909990943142
5 plastrów	kod EAN 5909990043163
8 plastrów	kod EAN 5909990943159
10 plastrów	kod EAN 5909990043170
16 plastrów	kod EAN 5909990943166
20 plastrów	kod EAN 5909990043187

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie przezskórne.
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

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Termin ważności (EXP):

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

Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, włożyć do oryginalnej saszetki, a następnie wyrzucić w miejsce niedostępne i niewidoczne dla innych ludzi, a zwłaszcza dla dzieci. Nawet po zużyciu w systemach transdermalnych pozostaje duża ilość fentanylu, co może stanowić zagrożenie dla życia dziecka. Wykorzystane i niewykorzystane plastry należy wyrzucić w sposób bezpieczny lub zwrócić do apteki.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Takeda Pharma sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

((logo)) Takeda

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 12766

13. NUMER SERII

Lot
Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Data i godzina nałożenia sytemu:

Dzień

Plaster (liczba)

Godzina

Tu otwierać

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Matrifen 12 mikrogramów/godzinę

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 ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKSTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Matrifen, 25 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanyl

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy system transdermalny (8,4 cm²) zawiera 2,75 mg fentanylu, który uwalnia się w dawce 25 mikrogramów/godzinę.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: glikol dipropylenowy, hydroksypropyloceluloza 10 mPas, dimetykon 350 cSt, klej silikonowy (amine resistant, medium tack), klej silikonowy (amine resistant, high tack), membrana kontrolująca uwalnianie (kopolimer etylenu i octanu winylu, EVA), folia zewnętrzna (politereftalan etylenu, PET), warstwa zabezpieczająca (politereftalan etylenu, fluoropolimer), tusz.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

1 plaster	kod EAN 5909990043255
2 plastry	kod EAN 5909990943258
3 plastry	kod EAN 5909990043262
4 plastry	kod EAN 5909990943265
5 plastrów	kod EAN 5909990043279
8 plastrów	kod EAN 5909990943272
10 plastrów	kod EAN 5909990043286
16 plastrów	kod EAN 5909990943289
20 plastrów	kod EAN 5909990043293

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie przezskórne.
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

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Termin ważności (EXP):

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

Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, włożyć do oryginalnej saszetki, a następnie wyrzucić w miejsce niedostępne i niewidoczne dla innych ludzi, a zwłaszcza dla dzieci. Nawet po zużyciu w systemach transdermalnych pozostaje duża ilość fentanylu, co może stanowić zagrożenie dla życia dziecka. Wykorzystane i niewykorzystane plastry należy wyrzucić w sposób bezpieczny lub zwrócić do apteki.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Takeda Pharma sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

((logo)) Takeda

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 12765

13. NUMER SERII

Lot
Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Data i godzina nałożenia sytemu:

Dzień

Plaster (liczba)

Godzina

Tu otwierać

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Matrifen 25 mikrogramów/godzinę

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 ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKSTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Matrifen, 50 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanyl

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy system transdermalny (16,8 cm²) zawiera 5,5 mg fentanylu, który uwalnia się w dawce 50 mikrogramów/godzinę.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: glikol dipropylenowy, hydroksypropyloceluloza 10 mPas, dimetykon 350 cSt, klej silikonowy (amine resistant, medium tack), klej silikonowy (amine resistant, high tack), membrana kontrolująca uwalnianie (kopolimer etylenu i octanu winylu, EVA), folia zewnętrzna (politereftalan etylenu, PET), warstwa zabezpieczająca (politereftalan etylenu, fluoropolimer), tusz.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

1 plaster	kod EAN 5909990043361
2 plastry	kod EAN 5909990943074
3 plastry	kod EAN 5909990043378
4 plastry	kod EAN 5909990943081
5 plastrów	kod EAN 5909990043385
8 plastrów	kod EAN 5909990943098
10 plastrów	kod EAN 5909990043392
16 plastrów	kod EAN 5909990943104
20 plastrów	kod EAN 5909990043408

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie przezskórne.
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

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Termin ważności (EXP):

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

Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, włożyć do oryginalnej saszetki, a następnie wyrzucić w miejsce niedostępne i niewidoczne dla innych ludzi, a zwłaszcza dla dzieci. Nawet po zużyciu w systemach transdermalnych pozostaje duża ilość fentanylu, co może stanowić zagrożenie dla życia dziecka. Wykorzystane i niewykorzystane plastry należy wyrzucić w sposób bezpieczny lub zwrócić do apteki.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Takeda Pharma sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

((logo)) Takeda

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 12764

13. NUMER SERII

Lot
Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Data i godzina nałożenia sytemu:

Dzień

Plaster (liczba)

Godzina

Tu otwierać

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Matrifen 50 mikrogramów/godzinę

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 ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKSTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Matrifen, 75 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanyl

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy system transdermalny (25,2 cm²) zawiera 8,25 mg fentanylu, który uwalnia się w dawce 75 mikrogramów/godzinę.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: glikol dipropylenowy, hydroksypropyloceluloza 10 mPas, dimetykon 350 cSt, klej silikonowy (amine resistant, medium tack), klej silikonowy (amine resistant, high tack), membrana kontrolująca uwalnianie (kopolimer etylenu i octanu winylu, EVA), folia zewnętrzna (politereftalan etylenu, PET), warstwa zabezpieczająca (politereftalan etylenu, fluoropolimer), tusz.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

1 plaster	kod EAN 5909990043194
2 plastry	kod EAN 5909990943173
3 plastry	kod EAN 5909990043200
4 plastry	kod EAN 5909990943180
5 plastrów	kod EAN 5909990043224
8 plastrów	kod EAN 5909990943197
10 plastrów	kod EAN 5909990043231
16 plastrów	kod EAN 5909990943203
20 plastrów	kod EAN 5909990043248

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie przezskórne.
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

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Termin ważności (EXP):

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

Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, włożyć do oryginalnej saszetki, a następnie wyrzucić w miejsce niedostępne i niewidoczne dla innych ludzi, a zwłaszcza dla dzieci. Nawet po zużyciu w systemach transdermalnych pozostaje duża ilość fentanylu, co może stanowić zagrożenie dla życia dziecka. Wykorzystane i niewykorzystane plastry należy wyrzucić w sposób bezpieczny lub zwrócić do apteki.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Takeda Pharma sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

((logo)) Takeda

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 12763

13. NUMER SERII

Lot
Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Data i godzina nałożenia sytemu:

Dzień

Plaster (liczba)

Godzina

Tu otwierać

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Matrifen 75 mikrogramów/godzinę

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 ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKSTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Matrifen, 100 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanyl

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy system transdermalny (33,6 cm²) zawiera 11 mg fentanylu, który uwalnia się w dawce 100 mikrogramów/godzinę.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: glikol dipropylenowy, hydroksypropyloceluloza 10 mPas, dimetykon 350 cSt, klej silikonowy (amine resistant, medium tack), klej silikonowy (amine resistant, high tack), membrana kontrolująca uwalnianie (kopolimer etylenu i octanu winylu, EVA), folia zewnętrzna (politereftalan etylenu, PET), warstwa zabezpieczająca (politereftalan etylenu, fluoropolimer), tusz.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

1 plaster	kod EAN 5909990043309
2 plastry	kod EAN 5909990943036
3 plastry	kod EAN 5909990043323
4 plastry	kod EAN 5909990943043
5 plastrów	kod EAN 5909990043330
8 plastrów	kod EAN 5909990943050
10 plastrów	kod EAN 5909990043347
16 plastrów	kod EAN 5909990943067
20 plastrów	kod EAN 5909990043354

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie przezskórne.
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

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

Termin ważności (EXP):

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

Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, włożyć do oryginalnej saszetki, a następnie wyrzucić w miejsce niedostępne i niewidoczne dla innych ludzi, a zwłaszcza dla dzieci. Nawet po zużyciu w systemach transdermalnych pozostaje duża ilość fentanylu, co może stanowić zagrożenie dla życia dziecka. Wykorzystane i niewykorzystane plastry należy wyrzucić w sposób bezpieczny lub zwrócić do apteki.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Takeda Pharma sp. z o.o.
ul. Prosta 68
00-838 Warszawa

((logo)) Takeda

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr pozwolenia: 12762

13. NUMER SERII

Lot
Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rpw - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Data i godzina nałożenia sytemu:

Dzień

Plaster (liczba)

Godzina

Tu otwierać

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Matrifen 100 mikrogramów/godzinę

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 MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Matrifen, 12 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanylu
Podanie przezskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

4. NUMER SERII

Nr serii:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Każdy system transdermalny uwalnia 12 mikrogramów fentanylu na godzinę przez 72 godziny z
plastra o pow. 4,2 cm².

6. INNE

Nie stosować systemu, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Plaster należy nałożyć natychmiast po wyjęciu ze szczelnego opakowania.
Fentanyl pozostający w zużytym plastrze może stanowić zagrożenie dla życia dziecka.
Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka, a następnie wyrzucić w sposób
bezpieczny lub zwrócić do apteki.
Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

1 system transdermalny.

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne.

Takeda ((logo))

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Matrifen, 25 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanylu
Podanie przezskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

4. NUMER SERII

Nr serii:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Każdy system transdermalny uwalnia 25 mikrogramów fentanylu na godzinę przez 72 godziny z
plastra o pow. 8,4 cm².

6. INNE

Nie stosować systemu, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Plaster należy nałożyć natychmiast po wyjęciu ze szczelnego opakowania.
Fentanyl pozostający w zużytym plastrze może stanowić zagrożenie dla życia dziecka.
Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka a następnie wyrzucić w sposób
bezpieczny lub zwrócić do apteki.
Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

1 system transdermalny.

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne.

Takeda ((logo))

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Matrifen, 50 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanylu
Podanie przezskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

4. NUMER SERII

Nr serii:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Każdy system transdermalny uwalnia 50 mikrogramów fentanylu na godzinę przez 72 godziny z
plastra o pow. 16,8 cm².

6. INNE

Nie stosować systemu, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Plaster należy nałożyć natychmiast po wyjęciu ze szczelnego opakowania.
Fentanyl pozostający w zużytym plastrze może stanowić zagrożenie dla życia dziecka.
Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka a następnie wyrzucić w sposób
bezpieczny lub zwrócić do apteki.
Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

1 system transdermalny.

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne.

Takeda ((logo))

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Matrifen, 75 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanylu
Podanie przezskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

4. NUMER SERII

Nr serii:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Każdy system transdermalny uwalnia 75 mikrogramów fentanylu na godzinę przez 72 godziny z
plastra o pow. 25,2 cm².

6. INNE

Nie stosować systemu, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Plaster należy nałożyć natychmiast po wyjęciu ze szczelnego opakowania.
Fentanyl pozostający w zużytym plastrze może stanowić zagrożenie dla życia dziecka.
Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka a następnie wyrzucić w sposób
bezpieczny lub zwrócić do apteki.
Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

1 system transdermalny.

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne.

Takeda ((logo))

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Matrifen, 100 mikrogramów/godzinę, system transdermalny, plaster
fentanylu
Podanie przezskórne.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

4. NUMER SERII

Nr serii:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Każdy system transdermalny uwalnia 100 mikrogramów fentanylu na godzinę przez 72 godziny z
plastra o pow. 33,6 cm².

6. INNE

Nie stosować systemu, jeśli opakowanie jest uszkodzone.
Plaster należy nałożyć natychmiast po wyjęciu ze szczelnego opakowania.
Fentanyl pozostający w zużytym plastrze może stanowić zagrożenie dla życia dziecka.
Zużyte plastry należy złożyć powierzchnią przylepną do środka a następnie wyrzucić w sposób
bezpieczny lub zwrócić do apteki.
Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

1 system transdermalny.

Przypadkowe użycie lub spożycie może być śmiertelne.

Takeda ((logo))