

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**Pudełko tekturowe 10 tabletek****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

PARAMAX-COD 500 mg + 30 mg, tabletki
(*Paracetamolum + Codeini phosphas hemihydricus*)

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Jedna tabletkę zawiera 500 mg paracetamolu i 30 mg kodeiny fosforanu półwodnego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

-

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

10 tabletek
Podanie doustne

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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 niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

EXP = termin ważności

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Brak szczególnych warunków przechowywania.

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

Podmiot odpowiedzialny: Vitabalans Oy, Varastokatu 8, 13500 Hämeenlinna,

Finlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 16737

13. NUMER SERII

LOT:

LOT= numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOST PNO CI

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp

Kod EAN

15. INSTRUKCJA U YCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Informacja podana systemem Braille’a: PARAMAX-COD

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D b d cy no nikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: {numer} [kod produktu]

SN: {numer} [numer seryjny]

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe 20 tabletek

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

PARAMAX-COD 500 mg + 30 mg, tabletki

(*Paracetamolum + Codeini phosphas hemihydricus*)

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Jedna tabletki zawiera 500 mg paracetamolu i 30 mg kodeiny fosforanu półwodnego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

20 tabletek

Podanie doustne.

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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 niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

EXP = termin ważności

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Brak szczególnych warunków przechowywania.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny: Vitabalans Oy, Varastokatu 8, 13500 Hämeenlinna,
Finlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 16737

13. NUMER SERII

LOT:

LOT= numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOST PNO CI

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp

Kod EAN

15. INSTRUKCJA U YCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Informacja podana systemem Braille’a: PARAMAX-COD

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D b d cy no nikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: {numer} [kod produktu]

SN: {numer} [numer seryjny]

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH
Pudełko tekturowe 30 tabletek

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

PARAMAX-COD 500 mg + 30 mg, tabletki

(Paracetamolum + Codeini phosphas hemihydricus)

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Jedna tabletki zawiera 500 mg paracetamolu i 30 mg kodeiny fosforanu półwodnego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

30 tabletek
Podanie doustne.

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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 niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

EXP = termin ważności

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Brak szczególnych warunków przechowywania.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny: Vitabalans Oy, Varastokatu 8, 13500 Hämeenlinna,
Finlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr:16737

13. NUMER SERII

LOT:

LOT= numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOST PNO CI

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp

Kod EAN

15. INSTRUKCJA U YCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Informacja podana systemem Braille’a: PARAMAX-COD

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D b d cy no nikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: {numer} [kod produktu]

SN: {numer} [numer seryjny]

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH
Pudełko tekturowe 50 tabletek

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

PARAMAX-COD 500 mg + 30 mg, tabletki

(Paracetamolum + Codeini phosphas hemihydricus)

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Jedna tabletki zawiera 500 mg paracetamolu i 30 mg kodeiny fosforanu półwodnego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

50 tabletek

Podanie doustne.

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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 niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

EXP = termin ważności

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Brak szczególnych warunków przechowywania.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny: Vitabalans Oy, Varastokatu 8, 13500 Hämeenlinna,
Finlandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr: 16737

13. NUMER SERII

LOT:

LOT= numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOST PNO CI

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp
Kod EAN

15. INSTRUKCJA U YCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Informacja podana systemem Braille’a: PARAMAX-COD

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D b d cy no nikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC: {numer} [kod produktu]

SN: {numer} [numer seryjny]