

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudelko tekturowe

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Aprepitant Aurovitas, 125 mg/80 mg, kapsułki, twarde  
*Aprepitantum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda kapsułka 125 mg zawiera 125 mg aprepitantu.  
Każda kapsułka 80 mg zawiera 80 mg aprepitantu.

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera sacharozę i sól.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Kapsułka, twarda

3-dniowa terapia:  
1 kapsułka twarda 125 mg oraz 2 kapsułki twarde 80 mg kod EAN:

### 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

Termin ważności (EXP):

### 9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.  
ul. Sokratesa 13D lokal 27  
01-909 Warszawa

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

Aprepitant Aurovitas 125 mg/80 mg

**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 OPAKOWANIU BEZPOŚREDNIM

Blistry (zawiera 1 kapsułkę twardą po 125 mg i 2 kapsułki twarde po 80 mg – 3-dniowa terapia)

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Aprepitant Aurovitas, 125 mg/80 mg, kapsułki, twarde  
*Aprepitantum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda kapsułka 125 mg zawiera 125 mg aprepitantu.  
Każda kapsułka 80 mg zawiera 80 mg aprepitantu.

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera sacharozę i sól.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Kapsułka, twarda

3-dniowa terapia:  
1 kapsułka twarda 125 mg oraz 2 kapsułki twarde 80 mg

### 5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie doustne.  
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Więcej informacji na temat stosowania leku Aprepitant Aurovitas znajduje się w załączonej ulotce.

KIEDY i JAK przyjmować lek Aprepitant Aurovitas

Lekarz przepisuje lek Aprepitant Aurovitas, środek przeciwwymiotny, w celu zapobiegania nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią.

JAK:

Aprepitant Aurovitas należy przyjmować raz dziennie przez 3 kolejne dni.  
Aprepitant Aurovitas można przyjmować z posiłkiem lub bez niego.

Nie wyjmować kapsułki z blistra wcześniej, niż bezpośrednio przed jej przyjęciem.

Wypchnąć kapsułkę z blistra, naciskając ją z góry.

Rozpoczęcie terapii

KIEDY:

Należy przyjąć jedną kapsułkę Aprepitant Aurovitas 125 mg na jedną godzinę przed rozpoczęciem chemioterapii.

Doba 1

Aprepitant Aurovitas 125 mg kapsułki

**KIEDY:**

Należy przyjąć jedną kapsułkę Aprepitant Aurovitas 80 mg każdego ranka, przez 2 kolejne dni.

Doba 2

Doba 3

Aprepitant Aurovitas 80 mg kapsułki

Ponieważ w następnych dniach po chemioterapii mogą wystąpić nudności i wymioty, ważne jest, aby przyjmować lek Aprepitant Aurovitas przez 3 kolejne dni zgodnie z zaleceniami lekarza.

**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 wilgocią.

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

Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.  
ul. Sokratesa 13D lokal 27  
01-909 Warszawa

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr

**13. NUMER SERII**

Lot:

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**