

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

**Pudélko tekturowe**

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Rivastigmine Mylan, 4,6 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy plaster o powierzchni 4,6 cm<sup>2</sup> zawiera 6,9 mg rywastygminy i dostarcza jej 4,6 mg/24 h.

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym: pomarańczowy tusz.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

7 systemów transdermalnych, plastrów

Kod kreskowy EAN:

30 systemów transdermalnych, plastrów

Kod kreskowy EAN:

### 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

### 8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

### 9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{ logo podmiotu odpowiedzialnego }  
Viatrix Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
DUBLIN  
Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21352

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np. karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np. karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 4,6 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

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

PC:  
SN:  
NN:

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Rivastigmine Mylan, 9,5 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy plaster o powierzchni 9,2 cm<sup>2</sup> zawiera 13,8 mg rywastygminy i dostarcza jej 9,5 mg/24 h.

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym: pomarańczowy tusz.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

7 systemów transdermalnych, plastrów  
30 systemów transdermalnych, plastrów

Kod kreskowy EAN:  
Kod kreskowy EAN:

### 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

### 8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

### 9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{ Logo podmiotu odpowiedzialnego }

Viartis Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart, Dublin 15

DUBLIN

Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21353

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np. karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund do czystej, suchej, nieowłosionej skóry, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np. karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 9,5 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

**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**

Rivastigmine Mylan, 4,6 mg/24 h, system transdermalny, plaster

*Rivastigminum*

Podanie przezskórne.

**2. SPOSÓB PODAWANIA**

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

**4. NUMER SERII**

Lot:

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

1 system transdermalny, plaster

**6. INNE**

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH  
BEZPOŚREDNICH**

Saszetka

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA**

Rivastigmine Mylan, 9,5 mg/24 h system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*  
Podanie przezskórne.

**2. SPOSÓB PODAWANIA**

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

**4. NUMER SERII**

Lot:

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

1 system transdermalny, plaster

**6. INNE**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**  
**ZEWNĘTRZNE PUDEŁKO NA OPAKOWANIE ZBIORCZE (Z BLUE BOX)**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Rivastigmine Mylan, 4,6 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każdy plaster o powierzchni 4,6 cm<sup>2</sup> zawiera 6,9 mg rywastygminy i dostarcza jej 4,6 mg/24 h.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym: pomarańczowy tusz.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

System transdermalny, plaster

Opakowanie zbiorcze: 60 systemów transdermalnych (2 pudełka po 30 saszetek) kodEAN:

Opakowanie zbiorcze: 90 systemów transdermalnych (3 pudełka po 30 saszetek) kod EAN:

**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**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP):

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{logo podmiotu odpowiedzialnego}  
Viatrix Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
DUBLIN  
Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21352

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np. karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund do czystej, suchej, nieowłosionej skóry, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np. karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 4,6 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

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

PC:

SN:  
NN:

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

### ZEWNĘTRZNE PUDEŁKO NA OPAKOWANIE ZBIORCZE (Z BLUE BOX)

#### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Rivastigmine Mylan, 9,5 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

#### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy plaster o powierzchni 9,2 cm<sup>2</sup> zawiera 13,8 mg rywastygminy i dostarcza jej 9,5 mg/24 h.

#### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym: pomarańczowy tusz.

#### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System transdermalny, plaster

Opakowania zbiorcze: 60 systemów transdermalnych (2 pudełka po 30 saszetek) kod EAN:  
Opakowanie zbiorcze: 90 systemów transdermalnych (3 pudełka po 30 saszetek) kod EAN:

#### 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

#### 8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

#### 9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{logo podmiotu odpowiedzialnego}  
Viatrix Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
DUBLIN  
Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21353

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońią przez co najmniej 30 sekund do czystej, suchej, nieowłosionej skóry, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońią przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 9,5 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

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

PC:

SN:  
NN:

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****PUDEŁKO W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (BEZ BLUE BOX)****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Rivastigmine Mylan, 4,6 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każdy plaster o powierzchni 4,6 cm<sup>2</sup> zawiera 6,9 mg rywastygminy i dostarcza jej 4,6 mg/24 h.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym; pomarańczowy tusz.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

30 saszetek. Składnik opakowania zbiorczego. Nie do sprzedaży osobno.

**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****8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP):

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{logo podmiotu odpowiedzialnego}  
Viartis Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
DUBLIN  
Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21352

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np. karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund do czystej, suchej, nieowłosionej skóry, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np. karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 4,6 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

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

PC:  
SN:  
NN:



## **INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**

### **PUDEŁKO W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (BEZ BLUE BOX)**

#### **1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Rivastigmine Mylan, 9,5 mg/24 h, system transdermalny, plaster  
*Rivastigminum*

#### **2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każdy plaster o powierzchni 9,2 cm<sup>2</sup> zawiera 13,8 mg rywastygminy i dostarcza jej 9,5 mg/24 h.

#### **3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera także: kopolimer akrylanu 2-etyloheksylu i octanu winylu, poliizobuten o średniej masie cząsteczkowej, poliizobuten o dużej masie cząsteczkowej, krzemionka koloidalna bezwodna, parafina ciekła lekka, warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem, warstwy zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym: pomarańczowy tusz.

#### **4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

30 saszetek. Składnik opakowania zbiorczego. Nie do sprzedaży osobno

#### **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**

#### **8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP):

#### **9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przed użyciem plaster należy przechowywać w saszetce.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

{logo podmiotu odpowiedzialnego}  
Viartis Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
DUBLIN  
Irlandia

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

Pozwolenie nr: 21353

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym jest ograniczona (np. karton zawierający 7 plastrów)*

Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund do czystej, suchej, nieowłosionej skóry, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

*Poniższą instrukcję użytkowania należy uwzględnić, gdy przestrzeń na opakowaniu zewnętrznym nie jest ograniczona (np. karton zawierający 30 plastrów)*

Plaster przyklejać na czystą, suchą, nieowłosioną skórę, bez pudru, olejku, kremu lub balsamu, które mogą oddziaływać na właściwości klejące plastra.. Przycisnąć plaster mocno dłońmi przez co najmniej 30 sekund, upewniając się, że jego brzegi dobrze przylegają do skóry.

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

Rivastigmine Mylan 9,5 mg/24 h

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

<Kod kreskowy 2D zawierający unikalny identyfikator>

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

PC:  
SN:  
NN: