

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

PUDEŁKO TEKTUROWE

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Augmentin, 500 mg + 125 mg, tabletki powlekane
Amoxicillinum + Acidum clavulanicum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Każda tabletką powlekana zawiera 500 mg amoksycyliny w postaci amoksycyliny trójwodnej i 125 mg kwasu klawulanowego w postaci klawulanianu potasu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Tabletki powlekane

4 tabletki powlekane
10 tabletek powlekanych
12 tabletek powlekanych
14 tabletek powlekanych
14 tabletek powlekanych
16 tabletek powlekanych
20 tabletek powlekanych
21 tabletek powlekanych
24 tabletki powlekane
30 tabletek powlekanych
100 tabletek powlekanych
500 tabletek powlekanych

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

Opakowanie zawiera środek osuszający, nie należy go wyjmować ani połykać.

Lek zawiera penicylinę.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.
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

Podmiot odpowiedzialny:
GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk
Citywest Business Campus
Dublin 24
D24 YK11
Irlandia

(logo podmiotu odpowiedzialnego)

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr R/3682

13. NUMER SERII

Lot

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp – Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

augmentin 500 mg+125 mg

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

| | | |
|-----|--------------------------|---------------------------|
| PC: | 4 tabletki powlekane | numer GTIN: 5909991093846 |
| | 10 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093853 |
| | 12 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093860 |
| | 14 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909990368235 |
| | 14 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909990368211 |
| | 16 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093877 |
| | 20 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093884 |
| | 20 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5901549673005 |
| | 21 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909990368242 |
| | 24 tabletki powlekane | numer GTIN: 5909991093891 |
| | 30 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991094461 |
| | 100 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093907 |
| | 500 tabletek powlekanych | numer GTIN: 5909991093938 |

SN:

NN:

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

BLISTER

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Augmentin, 500 mg + 125 mg, tabletki powlekane
Amoxicillinum + Acidum clavulanicum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

GlaxoSmithKline Trading Services Limited

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

4. NUMER SERII

Lot

5. INNE

(logo podmiotu odpowiedzialnego)

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

TOREBKA Z ALUMINIUM

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Augmentin, 500 mg + 125 mg, tabletki powlekane
Amoxicillinum + Acidum clavulanicum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

GlaxoSmithKline Trading Services Limited

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP
Okres ważności leku po otwarciu torebki: 30 dni.

4. NUMER SERII

Lot

5. INNE

Uwaga: wewnątrz znajduje się saszetka ze środkiem pochłaniającym wilgoć, nieprzeznaczonym do spożycia.