

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH:****PUDEŁKO TEKTUROWE****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Axia Conti 0,02 mg + 3 mg, tabletki powlekane  
*Ethinylestradiolum + Drospirenonum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

24 różowe tabletki powlekane (aktywne) .  
Każda tabletkę powlekana zawiera 0,02 mg etynyloestradolu i 3 mg drospirenonu.

4 białe tabletki powlekane placebo (nieaktywne).  
Tabletki nie zawierają substancji czynnych.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera laktozę jednowodną.  
Należy zapoznać się z treścią ulotki.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Tabletka powlekana.

28 tabletek powlekanych (24 aktywne tabletki plus 4 tabletki placebo)

kod EAN 

5	9	0	6	4	1	4	0	0	0	7	6	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

3 x 28 tabletek powlekanych (24 aktywne tabletki plus 4 tabletki placebo)

kod EAN 

5	9	0	6	4	1	4	0	0	0	9	1	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

6 x 28 tabletek powlekanych (24 aktywne tabletki plus 4 tabletki placebo)

kod EAN 

5	9	0	6	4	1	4	0	0	0	9	2	4
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

13 x 28 tabletek powlekanych (24 aktywne tabletki plus 4 tabletki placebo)

kod EAN 

5	9	0	6	4	1	4	0	0	0	9	3	1
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

**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**

EXP:

EXP = Termin ważności

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w temperaturze poniżej 30°C.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Adamed Pharma S.A.  
Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A  
05-152 Czosnów  
(logo Adamed)

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

Pozwolenie nr: 22554

**13. NUMER SERII**

Lot:

Lot = Numer serii

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

Miejsce na notatki pacjenta

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

Axia Conti

**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 BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

Blistry z folii PVC/PVDC/aluminium, przez którą wyciska się tabletkę.

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Axia Conti 0,02 mg + 3 mg, tabletki powlekane  
*Ethinylestradiolum + Drospirenonum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

(logo Adamed)

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP:

**4. NUMER SERII**

Lot:

**5. INNE**

**Blister:**

Start

(Tu należy umieścić naklejkę)

**Naklejki-Paski z oznaczonym dniami tygodnia:**

{Instrukcja w ulotce\_

Należy wybrać pasek, na którym pierwszy dzień tygodnia odpowiada dniu rozpoczęcia przyjmowania tabletek.

Naklejkę należy nakleić w lewym górnym rogu blistra, w miejscu napisu „Start”.

W ten sposób każda tabletkę została oznakowana powyżej i można sprawdzić, czy zostały przyjęte odpowiednie tabletki. Strzałki pokazują kolejność przyjmowania tabletek.

Jeśli pacjentka zapomni przyjąć tabletkę należy przeczytać ulotkę dla pacjenta. }

Pon. Wt. Śr. Czw. Pt. So. Nd.

Wt. Śr. Czw. Pt. So. Nd. Pon.

Śr. Czw. Pt. So. Nd. Pon. Wt.

Czw. Pt. So. Nd. Pon. Wt. Śr.

Pt. So. Nd. Pon. Wt. Śr. Czw.

So. Nd. Pon. Wt. Śr. Czw. Pt.

Nd. Pon. Wt. Śr. Czw. Pt. So.