

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Zolmiles
2,5 mg, tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej
Zolmitriptanum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda tabletki ulegająca rozpadowi w jamie ustnej zawiera 2,5 mg zolmitryptanu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera glukozę i aspartam. Dodatkowe informacje – patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

2 tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791828

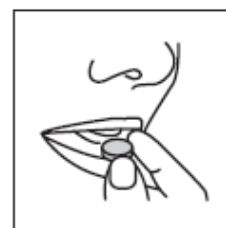
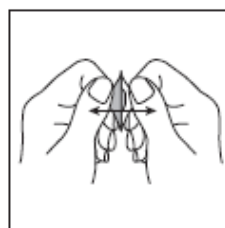
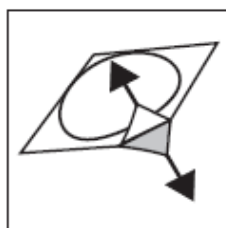
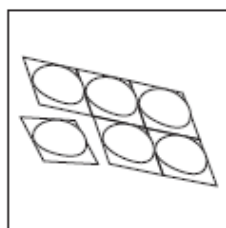
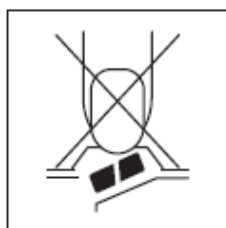
3 tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791835

6 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791842

12 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791859

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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



Sposób użycia

1. Ręce powinny być suche. Nie należy wyciskać tabletki przez folię.
2. Oderwać jedno gniazdo z blistra.
3. Ostrożnie odkleić folię pokrywającą.
4. Wyjąć tabletkę z opakowania.
5. Tabletkę należy umieścić na języku, gdzie ulegnie rozpuszczeniu i połknąć ze śliną. Nie ma potrzeby popijania tabletki wodą w celu jej połknięcia.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŻELI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

[logo]
Actavis Group PTC ehf.
Dalshraun 1
220 Hafnarfjörður
Islandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 16952

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

zolmiles 2,5 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 OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Zolmiles

5 mg, tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej

Zolmitriptanum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każda tabletki ulegająca rozpadowi w jamie ustnej zawiera 5 mg zolmitryptanu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera glukozę i aspartam. Dodatkowe informacje – patrz ulotka.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

2 tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791965

3 tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791972

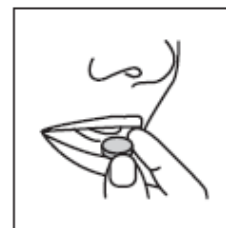
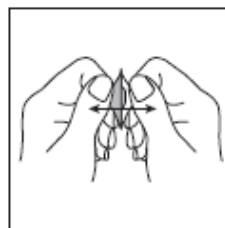
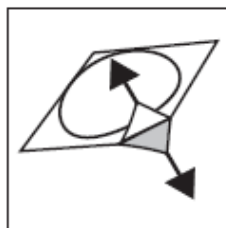
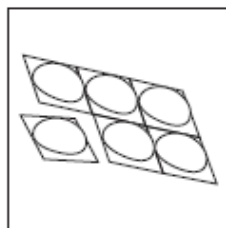
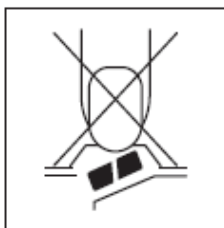
6 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791989

12 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej Kod EAN: 5909990791996

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Podanie doustne



Sposób użycia

1. Ręce powinny być suche. Nie należy wyciskać tabletki przez folię.
2. Oderwać jedno gniazdo z blistra.
3. Ostrożnie odkleić folię pokrywającą.
4. Wyjąć tabletkę z opakowania.
5. Tabletkę należy umieścić na języku, gdzie ulegnie rozpuszczeniu i połknąć ze śliną. Nie ma potrzeby popijania tabletki wodą w celu jej połknięcia.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŻELI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP):

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

[logo]
Actavis Group PTC ehf.
Dalshraun 1
220 Hafnarfjörður
Islandia

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 16953

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

zolmiles 5 mg

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

PC:

SN:

NN:

