

OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

TEKTUROWE PUDEŁKO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Bonacard
150 mg, tabletki dojelitowe
Acidum acetylsalicylicum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Jedna tabletki dojelitowa zawiera 150 mg kwasu acetylosalicylowego

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

oraz substancje pomocnicze w tym laktosę jednowodną.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Tabletka dojelitowa

15 tabletek KOD 5905919044464
30 tabletek KOD 5905919044471
60 tabletek KOD 5905919044488
90 tabletek KOD 5905919044495
120 tabletek KOD 5905919044501

5. SPOSÓB I DROGAPODANIA

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 temperaturze poniżej 25°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:
Eubioco1 Sp. z o.o.
ul. Franciszka Klimczaka 1
02-797 Warszawa
(logo podmiotu odpowiedzialnego)

12. NUMERPOZWOLENIA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 24100

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Tabletki dojelitowe mają otoczkę i nie rozpadają się w żołądku, przez co zmniejsza się drażniące działanie kwasu acetylosalicylowego na błonę śluzową żołądka.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAJLLE’A

Bonacard 150 mg

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

BLISTER PVC/PVDC/Aluminium

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Bonacard
150 mg, tabletki dojelitowe
Acidum acetylsalicylicum

2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

(logo podmiotu odpowiedzialnego - z nazwą Podmiotu)

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP

4. NUMER SERII

Lot

5. INNE