

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

### Pudełko tekturowe opakowania jednostkowego

#### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Evertas, 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, krzemionkę koloidalną bezwodną, parafinę ciekłą lekką; warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem; warstwa zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym; pomarańczowy tusz.

#### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

7 systemów transdermalnych	Kod EAN: 5909991078447
30 systemów transdermalnych	Kod EAN: 5909991078454

#### 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**

Zentiva, k.s., U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10, Republika Czeska

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

Pozwolenie nr: 21357

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

evertas 9,5 mg/24 h

**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 pośrednie opakowania zbiorczego

#### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Evertas, 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, krzemionkę koloidalną bezwodną, parafinę ciekłą lekką; warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem; warstwa zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym; pomarańczowy tusz.

#### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

30 systemów transdermalnych, plastrów

Część opakowania zbiorczego, zawierającego 2 pudełka, każde po 30 saszetek.

Część opakowania zbiorczego, zawierającego 3 pudełka, każde po 30 saszetek.

#### 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**

Zentiva, k.s., U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10, Republika Czeska

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

Pozwolenie nr: 21357

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

evertas 9,5 mg/24 h

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

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

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

### Pudełko tekturowe zewnętrzne opakowania zbiorczego

#### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Evertas, 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, krzemionkę koloidalną bezwodną, parafinę ciekłą lekką; warstwa zewnętrzna: polietylen/żywica termoplastyczna/Aluminium pokryta poliestrem; warstwa zabezpieczająca (usuwalna): poliester pokryty polimerem fluorowym; pomarańczowy tusz.

#### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Opakowanie zbiorcze, zawierające 2 pudełka, każde po 30 saszetek  
Kod EAN: 5909991078461

Opakowanie zbiorcze, zawierające 3 pudełka, każde po 30 saszetek  
Kod EAN: 5909991078478

#### 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**

Zentiva, k.s., U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10, Republika Czeska

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

Pozwolenie nr: 21357

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot):

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA****16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

evertas 9,5 mg/24 h

**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 MAŁYCH OPAKOWANIACH  
BEZPOŚREDNICH**

Saszetka

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

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

**2. SPOSÓB PODAWANIA**

Podanie przezskórne.  
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 plaster w saszetce

**6. INNE**

Nalepiać JEDEN plaster na dobę. Przed naklejeniem nowego plastra, poprzedni plaster należy usunąć.