

OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudelko tekturowe, Ginoring, (0,120 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Ginoring, (0,120 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy
Etonogestrelum + Ethinylestradiolum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Dobowe uwalnianie etonogestrelu i etynyloestradiolu:
odpowiednio uwalnia się 0,120 mg i 0,015 mg w ciągu 24 godzin, przez okres 3 tygodni.

1 system terapeutyczny dopochwowy zawiera 8,25 mg etonogestrelu i 2,60 mg etynyloestradiolu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: etylenu i octanu winylu kopolimer, 28% octanu winylu; poliuretan.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

System terapeutyczny dopochwowy

1 system terapeutyczny dopochwowy	kod EAN: 5908445452628
3 systemy terapeutyczne dopochwowe	kod EAN: 5908445452659
6 systemów terapeutycznych dopochwowych	kod EAN: 5908445452680

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

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

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):
Ginoring można użyć jeżeli do końca terminu ważności pozostał co najmniej jeden miesiąc.

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Exeltis Poland Sp. z o.o.
ul. Szamocka 8
01-748 Warszawa
[logo podmiotu odpowiedzialnego]

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp – Lek wydawany na receptę

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

Ginoring

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**

Saszetki, Ginoring, (0,120 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Ginoring, (0,120 mg + 0,015 mg)/24 h, system terapeutyczny dopochwowy
Etonogestrelum + Ethinylestradiolum

2. SPOSÓB PODAWANIA

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

1 saszetka zawiera 1 system terapeutyczny dopochwowy.

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

[Logo podmiotu odpowiedzialnego]

Exeltis Poland Sp. z o.o.

6. INNE

INFORMACJE ZAMIESZCZANE W OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM (KARTON)

Naklejka

Te naklejki, naklejone na odpowiedni dzień w kalendarzu, mogą pomóc pamiętać, kiedy należy wprowadzić i usunąć system terapeutyczny dopochwowy.

Wprowadź system

Usuń system

Te naklejki, naklejone na odpowiedni dzień w kalendarzu, mogą pomóc pamiętać, kiedy należy wprowadzić i usunąć system terapeutyczny dopochwowy Ginoring.



Wprowadzić
system Ginoring



Usunąć
system Ginoring