

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Karp

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Axetine 250 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Axetine 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Cefuroximum

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 250 mg tsefuroksiimi (tsefuroksiimaksetiilina).
Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 500 mg tsefuroksiimi (tsefuroksiimaksetiilina).

3. ABIAINED

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tablett

250 mg:

10 tabletti

500 mg:

10 tabletti

14 tabletti

50 tabletti

5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)

Suukaudne

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

6. ERIHOIATUS, ET RAVIMIT TULEB HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

7. TEISED ERIHOIATUSED (VAJADUSEL)

8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP:

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida originaalpakendis, valguse ja niiskuse eest kaitstult.

250 mg: Hoida temperatuuril kuni 30°C.

**10. ERINÕUDED KASUTAMATA JÄÄNUD RAVIMPREPARAADI VÕI SELLEST
TEKKINUD JÄÄTMEMATERJALI HÄVITAMISEKS, VASTAVALT VAJADUSELE**

11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Medochemie Ltd., 1-10 Constantinoupoleos Street, 3011 Limassol, Küpros

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 785112

Müügiloa nr: 785012

13. PARTII NUMBER

Lot:

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND

16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)

Axetine 250 mg

Axetine 500 mg

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-vöökood¹

Lisatud on 2D-vöökood, mis sisaldab ainulaadset identifikaatorit.

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED¹

PC:

SN:

NN:

¹ Muutus rakendatakse hiljemalt 09.02.2019.

MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA BLISTER- VÕI RIBAPAKENDIL

Blister

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Axetine 250 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Axetine 500 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Cefuroximum

2. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Medochemie Ltd.

3. KÕLBLIKKUSAEG

EXP:

4. PARTII NUMBER

Lot:

5. MUU