

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Karp (blisterpakendid ja pudelid)

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abiraterone Sandoz 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
abirateroni acetas

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 1000 mg abirateroonatsetaati.

3. ABIAINED

Sisaldab laktoosi.
Lisateavet vt pakendi infolehtelt.

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tabletid

Blisterpakendid:

28 tabletti
28 x 1 tabletti
30 tabletti
30 x 1 tabletti
56 tabletti
56 x 1 tabletti

HDPE pudelid:

30 tabletti

5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)

Võtke Abiraterone Sandoz't vähemalt üks tund enne või vähemalt kaks tundi pärast söömist.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Suukaudne.

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

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

7. TEISED ERIHOIATUSED (VAJADUSEL)

HDPE pudelid:

Ärge neelake kuivatusainet alla.

8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**10. ERINÕUDED KASUTAMATA JÄÄNUD RAVIMPREPARAADI VÕI SELLEST
TEKKINUD JÄÄTME MATERJALI HÄVITAMISEKS, VASTAVALT VAJADUSELE**

Kasutamata ravim tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Sandoz d.d.
Verovškova 57
1000 Ljubljana
Slovenia

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1034821

13. PARTII NUMBER

Lot

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND**16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)**

abiraterone sandoz 1000 mg

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-VÖÖTKOOD

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

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED

PC:
SN:
NN:

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Mitmikpakend: 60 (2 pakendit, igas 30) , 60 x 1 (2 pakendit, igas 30 x 1), 84 (3 pakendit, igas 28), 84 x 1 (3 pakendit, igas 28 x 1), 90 (3 pakendit, igas 30) ja 90 x 1 (3 pakendit, igas 30 x 1) õhukese polümeerikattega tabletti (kokku pakitud)

Mitmikpakendi (sinise raamiga) välisetikett

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abiraterone Sandoz 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
abirateroni acetat

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 1000 mg abirateroonatsetaati.

3. ABIAINED

Sisaldab laktoosi.
Lisateavet vt pakendi infolehel.

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tabletid

Mitmikpakend 60 (2 pakendit, igas 30) tabletiga
Mitmikpakend 60 x 1 (2 pakendit, igas 30 x 1) tabletiga
Mitmikpakend 84 (3 pakendit, igas 28) tabletiga
Mitmikpakend 84 x 1 (3 pakendit, igas 28 x 1) tabletiga
Mitmikpakend 90 (3 pakendit, igas 30) tabletiga
Mitmikpakend 90 x 1 (3 pakendit, igas 30 x 1) tabletiga

5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)

Võtke Abiraterone Sandoz't vähemalt üks tund enne või vähemalt kaks tundi pärast söömist.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Suukaudne.

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

Kasutamata ravim tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Sandoz d.d.
Verovškova 57
1000 Ljubljana
Slovenia

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1034821

13. PARTII NUMBER

Lot

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND**16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)**

abiraterone sandoz 1000 mg

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-VÖÖTKOOD

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

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED

PC:
SN:
NN:

VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Mitmikpakend: 60 (2 pakendit, igas 30) , 60x1 (2 pakendit, igas 30x1), 84 (3 pakendit, igas 28), 84x1 (3 pakendit, igas 28x1), 90 (3 pakendit, igas 30) ja 90x1 (3 pakendit, igas 30x1) õhukese polümeerikattega tabletti (kokku pakitud)

Mitmikpakendi vahepakend (sinise raamita)

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abiraterone Sandoz 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
abirateroni acetas

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 1000 mg abirateroonatsetaati.

3. ABIAINED

Sisaldab laktoosi.
Lisateavet vt pakendi infolehel.

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tabletid

30 tabletti
30 x 1 tabletti
28 tabletti
28 x 1 tabletti

Mitmikpakendi osa, mitte müüa eraldi.

5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)

Võtke Abiraterone Sandoz't vähemalt üks tund enne või vähemalt kaks tundi pärast söömist.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Suukaudne.

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

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

Kasutamata ravim tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Sandoz d.d.
Verovškova 57
1000 Ljubljana
Slovenia

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1034821

13. PARTII NUMBER

Lot

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND

16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)

abiraterone sandoz 1000 mg

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-VÖÖTKOOD

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED

MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA BLISTER- VÕI RIBAPAKENDIL

Blisterpakend

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abiraterone Sandoz 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
abirateroni acetas

2. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

SANDOZ

3. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

4. PARTII NUMBER

Lot

5. MUU

Pakendi suurused 28, 28x1, 56, 56x1, mitmikpakend 84 (3 pakendit, igas 28) ja 84x1 (3 pakendit, igas 28x1) õhukese polümeerikattega tabletti:

E
T
K
N
R
L
P

SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

Pudeli etikett

1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Abiraterone Sandoz 1000 mg õhukese polümeerikattega tabletid
abirateroni acetat

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 1000 mg abirateroonatsetaati.

3. ABIAINED

Sisaldab laktoosi.
Lisateavet vt pakendi infolehel.

4. RAVIMVORM JA PAKENDI SUURUS

Õhukese polümeerikattega tabletid

30 tabletti

5. MANUSTAMISVIIS JA –TEE(D)

Võtke Abiraterone Sandoz't vähemalt üks tund enne või vähemalt kaks tundi pärast söömist.
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.
Suukaudne.

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

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

7. TEISED ERIHOIATUSED (VAJADUSEL)

Ärge neelake kuivatusainet alla.

8. KÕLBLIKKUSAEG

EXP

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

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

Kasutamata ravim tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

11. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

SANDOZ

12. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1034821

13. PARTII NUMBER

Lot

14. RAVIMI VÄLJASTAMISTINGIMUSED

Retseptiravim.

15. KASUTUSJUHEND

16. TEAVE BRAILLE' KIRJAS (PUNKTKIRJAS)

17. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – 2D-VÖÖTKOOD

18. AINULAADNE IDENTIFIKAATOR – INIMLOETAVAD ANDMED