

Lamotrigină Desitin 20 mg/ml suspensie orală
lamotrigină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lamotrigină Desitin 20 mg/ml suspensie orală
lamotrigină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml suspensie orală conține lamotrigină 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și parahidroxibenzoat de metil (E218), parahidroxibenzoat de propil (E216) și acid benzoic (E210). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală

300 ml

Această cutie conține, de asemenea, trei seringi pentru administrare orală de 1,0 ml, 5,0 ml și 20,0 ml și un adaptor.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

Agitați bine pentru cel puțin 10 secunde înainte de utilizare.

Utilizați conform indicațiilor medicului dumneavoastră.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se arunca după 60 zile de la prima deschidere.

Data deschiderii: _____

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Desitin Arzneimittel GmbH
Weg beim Jäger 214
22335 Hamburg
Germania
{Sigla Desitin}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16559/2026/01 – ambalaj cu trei seringi orale și un adaptor

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Lamotrigină Desitin 20 mg/ml suspensie orală

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**Lamotrigină Desitin 20 mg/ml suspensie orală
lamotrigină****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****ETICHETĂ PENTRU FLACON****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lamotrigină Desitin 20 mg/ml suspensie orală
lamotrigină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml suspensie orală conține lamotrigină 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și parahidroxibenzoat de metil (E218), parahidroxibenzoat de propil (E216) și acid benzoic (E210). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Suspensie orală

300 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

Utilizați conform indicațiilor medicului dumneavoastră.

Agitați bine pentru cel puțin 10 secunde înainte de utilizare.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(LE), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

A se arunca după 60 zile de la prima deschidere.

Data deschiderii: _____

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Desitin Arzneimittel GmbH
Weg beim Jäger 214
22335 Hamburg
Germania
{Sigla Desitin}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16559/2026/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE****17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL****18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**