

QUAMATEL 20 mg pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Famotidină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Quamatel 20 mg pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Famotidină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare flacon conține famotidină 20 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Flaconul cu pulbere conține și: acid aspartic, manitol și hidroxid de sodiu
Fiola cu solvent conține: clorură de sodiu, apă pentru preparate injectabile

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
5 flacoane cu pulbere
5 fiole a câte 5 ml solvent pentru uz parenteral

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare intravenoasă.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL
NUTREBUIE 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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la frigider (2 - 8°C). A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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

GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
Str. Cuza-Vodă nr. 99-105, 540306 Târgu Mureș, România

{Sigla GEDEON RICHTER}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1660/2009/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

[Justificare acceptată pentru neincluderea informației în Braille]

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:

QUAMATEL 20 mg pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Famotidină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE
PRIMARE MICI
FLACON CU PULBERE PENTRU SOLUȚIE INJECTABILĂ/PERFUZABILĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA (CĂILE) DE
ADMINISTRARE**

Quamatel 20 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Famotidină
i.v.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

20 mg

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla GEDEON RICHTER}

QUAMATEL 20 mg, pulbere și solvent pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Famotidină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****FIOLĂ CU SOLVENT****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA (CAILE) DE ADMINISTRARE**

Solvent pentru uz parenteral
Clorură de sodium 9mg/ml
i.v.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

5 ml

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla GEDEON RICHTER}