

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate
furosemid

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate

furosemid

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține furosemid 20 mg.
Fiecare comprimat conține furosemid 40 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză.
A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat

20 mg:
Blister:
30 comprimate
50 comprimate
100 comprimate

Blistere cu doze unitare:
30x1 comprimat

Flacoane:
100 comprimate
250 comprimate
500 comprimate
1000 comprimate

40 mg:
Blister:

20 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
100 comprimate
300 comprimate

Blistere cu doze unitare
30x1 comprimate
50x1 comprimate
90x1 comprimate
100x1 comprimate

Flacoane:
250 comprimate
500 comprimate
1000 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

20 mg

Blister

16770/2026/01- cutie cu 30 comprimate

16770/2026/02- cutie cu 50 comprimate

16770/2026/03- cutie cu 100 comprimate

Blister cu doze unitare

16770/2026/04- cutie cu 30x1 comprimate

Flacon

16770/2026/05- cutie cu 100 comprimate

16770/2026/06- cutie cu 250 comprimate

16770/2026/07- cutie cu 500 comprimate

16770/2026/08- cutie cu 1000 comprimate

40 mg:

Blister

16771/2026/01- cutie cu 20 comprimate

16771/2026/02- cutie cu 30 comprimate

16771/2026/03- cutie cu 50 comprimate

16771/2026/04- cutie cu 100 comprimate

16771/2026/05- cutie cu 300 comprimate

Blister cu doze unitare

16771/2026/06- cutie cu 30x1 comprimate

16771/2026/07- cutie cu 50x1 comprimate

16771/2026/08- cutie cu 90x1 comprimate

16771/2026/09- cutie cu 100x1 comprimate

Flacon

16771/2026/10- cutie cu 250 comprimate

16771/2026/11- cutie cu 500 comprimate

16771/2026/12- cutie cu 1000 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
--

Medicament care se eliberează pe bază de prescripție medicală-P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Furosemid Stada 20

Furosemid Stada 40

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Doar pentru cutia de carton>

PC

SN

NN

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate

furosemid

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

ETICHETA DE FLACON

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate

furosemid

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține furosemid 20 mg.
Fiecare comprimat conține furosemid 40 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate

20 mg:
100 comprimate
250 comprimate
500 comprimate
1000 comprimate

40 mg:
250 comprimate
500 comprimate
1000 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Flacon comprimate 20 mg

16770/2026/05- cutie cu 100 comprimate

16770/2026/06- cutie cu 250 comprimate

16770/2026/07- cutie cu 500 comprimate

16770/2026/08- cutie cu 1000 comprimate

Flacon comprimate 40 mg

16771/2026/10- cutie cu 250 comprimate

16771/2026/11- cutie cu 500 comprimate

16771/2026/12- cutie cu 1000 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
--

Medicament care se eliberează 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

**AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 16770/2026/01-04
16771/2026/01-09**

Anexa 3

Informații privind etichetarea

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate
furosemid

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

BLISTERE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate
Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate
furosemid

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

STADA Arzneimittel AG

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII