

Zoloft 50 mg comprimate filmate

Sertralină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Zoloft 50 mg comprimate filmate

Sertralină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține sertralină 50 mg, sub formă de clorhidrat de sertralină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Vezi prospectul pentru informații suplimentare

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

28 comprimate filmate
10 comprimate filmate
14 comprimate filmate
15 comprimate filmate
20 comprimate filmate
30 comprimate filmate
50 comprimate filmate
56 comprimate filmate
60 comprimate filmate
84 comprimate filmate
98 comprimate filmate
100 comprimate filmate
200 comprimate filmate
294 comprimate filmate
300 comprimate filmate
500 comprimate filmate
30x1 comprimate filmate

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)

Ambalaj sigilat.

A nu se utiliza dacă ambalajul a fost deschis.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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

Upjohn EESV
Rivium Westlaan 142
2909 LD Capelle aan den IJssel
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8227/2015/01-[28 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/02-[10 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/03-[14 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/04-[15 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/05-[20 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/06-[30 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/07-[50 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/08-[56 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/09-[60 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/10-[84 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/11-[98 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/12-[100 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/13-[200 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/14-[294 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/15-[300 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/16-[500 comprimate în blistere PVC/Al]
8227/2015/17-[30x1 comprimate în blistere din PVC/Al]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Zoloft 50 mg-comprimate filmate

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:

Zoloft 50 mg comprimate filmate

Sertralină

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Zoloft 50 mg comprimate filmate

Sertralină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Upjohn EESV

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

5. ALTE INFORMAȚII

Zoloft 100 mg comprimate filmate

Sertralină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Zoloft 100 mg comprimate filmate

Sertralină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține sertralină 100 mg, sub formă de clorhidrat de sertralină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Vezi prospectul pentru informații suplimentare

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

28 comprimate filmate
10 comprimate filmate
14 comprimate filmate
15 comprimate filmate
20 comprimate filmate
30 comprimate filmate
50 comprimate filmate
56 comprimate filmate
60 comprimate filmate
84 comprimate filmate
98 comprimate filmate
100 comprimate filmate
200 comprimate filmate
294 comprimate filmate
300 comprimate filmate
500 comprimate filmate
30x1 comprimate filmate

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)

Ambalaj sigilat.

A nu se utiliza dacă ambalajul a fost deschis.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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

Upjohn EESV
Rivium Westlaan 142
2909 LD Capelle aan den IJssel
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8228/2015/01-[28 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/02-[10 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/03-[14 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/04-[15 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/05-[20 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/06-[30 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/07-[50 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/08-[56 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/09-[60 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/10-[84 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/11-[98 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/12-[100 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/13-[200 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/14-[294 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/15-[300 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/16-[500 comprimate în blistere PVC/Al]
8228/2015/17-[30x1 comprimate în blistere din PVC/Al]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Zoloft 100 mg-comprimate filmate

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:

Zoloft 100 mg comprimate filmate

Sertralină

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

BLISTER

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Zoloft 100 mg comprimate filmate

Sertralină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Upjohn EESV

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

5. ALTE INFORMAȚII

Zoloft 20 mg/ml concentrat pentru soluție orală

Sertralină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE/FLACON DIN STICLĂ BRUNĂ

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Zoloft 20 mg/ml concentrat pentru soluție orală

Sertralină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare mililitru concentrat pentru soluție orală conține sertralină 20 mg sub formă de clorhidrat de sertralină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și butilhidroxitoluen (E 321), alcool etilic și glicerol.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Concentrat pentru soluție orală

Un flacon din sticlă brună x 60 ml concentrat pentru soluție orală și o pipetă gradată

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

A se dilua 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(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Ambalaj sigilat.

A nu se utiliza dacă ambalajul a fost deschis.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se utiliza cel mult 28 de zile, după prima deschidere a flaconului

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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**

Upjohn EESV
Rivium Westlaan 142
2909 LD Capelle aan den IJssel
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8229/2015/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

LOT:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PR

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Zoloft 20 mg/ml-concentrat pentru soluție orală – [cutie]

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: