

RETROVIR 10 mg/ml soluție orală
Zidovudină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**
Cutie**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

RETROVIR 10 mg/ml soluție orală
Zidovudină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

10 ml soluție orală conțin 100 mg zidovudină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține maltitol.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție orală
Un flacon a 200 ml soluție orală, un adaptor de dozare și o seringă pentru administrarea orală a 10 ml
Un flacon a 200 ml soluție orală, un adaptor de dozare și o seringă pentru administrarea orală a 1 ml

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:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.

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

VIIV HEALTHCARE B.V.

Van Asch van Wijckstraat 55 H, 3811LP Amersfoort, Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

5911/2013/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

RETROVIR 10 mg/ml soluție orală

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

RETROVIR 10 mg/ml soluție orală
Zidovudină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**
Flacon**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

RETROVIR 10 mg/ml soluție orală
Zidovudină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**3. LISTA EXCIPIENȚILOR****4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

200 ml soluție orală

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)

1. Scoateți capacul de plastic al flaconului
2. Introduceți adaptorul de plastic în gâtul flaconului, în timp ce țineți bine flaconul.
3. Introduceți cu fermitate seringă în adaptor.
4. Întoarceți invers flaconul.
5. Trageți de pistonul seringii până când este aspirată prima parte din doza dumneavoastră completă.
6. Întoarceți flaconul în poziția normală și scoateți seringă din adaptor.

7. Administrați-vă doza în cavitatea bucală, prin așezarea vârfului seringii pe partea interioară a obrazului. Apăsați lent pe piston, pentru a avea timp să înghițiți.
8. Reluați etapele 3-7 în același mod, până când ați luat toată doza.
9. Nu lăsați seringă în flacon. Scoateți seringă și adaptorul și spălați-le bine cu apă curată.
10. Închideți flaconul strâns cu capacul.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.

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

VIIV HEALTHCARE BV

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

5911/2013/01-02

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE