

Aspacardin 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu / Magneziu**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIAspacardin 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu / Magneziu**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un comprimat conține hidrogen aspartat de potasiu hemihidrat, racemic 180 mg (echivalent cu 39 mg potasiu) și aspartat de magneziu tetrahidrat, racemic 180 mg (echivalent cu 12 mg magneziu).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Comprimat
30 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
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°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

Terapia S.A.
Str. Fabricii nr. 124, Cluj Napoca, România
{Sigla Terapia - a SUN PHARMA company}
{Sigla SUN PHARMA}

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2457/2010/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Acest medicament este indicat ca medicație adjuvantă în boala coronariană (boala vaselor de sânge ale inimii), în anumite tulburări de ritm cardiac.

Nu utilizați Aspacardin dacă:

- sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre excipienți;
- aveți insuficiență renală severă (clearance al creatininei < 30 ml/min);

Aspacardin se administrează numai la adulți.

Doza uzuală este de 1-2 comprimate Aspacardin administrate oral, de 2 – 3 ori pe zi.

Dacă simptomele persistă sau se agravează, adresați-vă medicului.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

ASPACARDIN

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

Aspacardin 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu / Magneziu

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

Blister din PVC-PVDC/Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Aspacardin 39 mg/12 mg comprimate
Potasiu / Magneziu

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

{Sigla Terapia - a SUN PHARMA company}

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. ALTE INFORMAȚII