

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička – Medrol 16 mg**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Medrol 16 mg tablety**

methylprednisolonum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK**

Jedna tableta obsahuje methylprednisolonum 16 mg.

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Přípravek obsahuje monohydrát laktosy, aj.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

tableta

14 (50) tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Pfizer, spol. s r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

Reg.č.: 56/156/88-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Medrol 16 mg

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:  
NN:

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**Lahvička – Medrol 16 mg**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Medrol 16 mg tablety**

methylprednisolonum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK**

Jedna tableta obsahuje methylprednisolonum 16 mg.

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Přípravek obsahuje monohydrát laktosy, aj.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

tableta

14 (50) tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Pfizer, spol. s r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

Reg.č.: 56/156/88-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH**

**Blistr – Medrol 16 mg**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Medrol 16 mg tablety**

methylprednisolonum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Pfizer

**3. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**5. JINÉ**