

**ÚDAJE UVEDENÉ NA VNĚJŠÍM OBALU  
KRABÍČKA**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Binabic 50 mg potahované tablety  
Bicalutamidum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

Jedna potahovaná tableta obsahuje bicalutamidum 50 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje monohydrát laktózy. Další informace jsou uvedeny v příbalovém letáku.

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Potahované tablety  
28 (30) potahovaných tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podávání  
Před použitím si přečtěte příbalový leták.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ O NUTNOSTI SKLADOVÁNÍ LÉČIVÉHO  
PŘÍPRAVKU MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

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

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchovávání.

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEVYUŽITÉHO LÉČIVÉHO  
PŘÍPRAVKU NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

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

Vipharm S.A.  
ul. A. i F. Radziwiłłow 9  
05-850 Ożarów Mazowiecki  
Polsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

44/569/08-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

binabic 50 mg

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

<2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.>

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

PC:  
SN:  
NN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH  
PVC/PVDC/Aluminium blister (CZ, PL, SK)**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Binabic 50 mg potahované tablety  
Bicalutamidum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

logotype Vipharm S.A.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. JINÉ**