

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

FOLDING BOX

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Plexxo 50 mg tablety**  
lamotriginum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna tableta obsahuje lamotriginum 50 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje monohydrát laktózy – další informace viz příbalová informace.

**4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ**

Tablety  
30 [50, 60, 90, 100] tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Desitin Arzneimittel GmbH, Hamburg, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Registrační číslo: 21/058/04-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

plexxo 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**

BLISTERFOIL

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Plexxo 50 mg tablety**  
lamotriginum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Desitin Arzneimittel GmbH

**3. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže

**5. JINÉ**