

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

NEURONTIN 100 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 300 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 400 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 600 mg potahované tablety
NEURONTIN 800 mg potahované tablety

gabapentinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna 100 mg tvrdá tobolka obsahuje gabapentinum 100 mg.
Jedna 300 mg tvrdá tobolka obsahuje gabapentinum 300 mg.
Jedna 400 mg tvrdá tobolka obsahuje gabapentinum 400 mg.
Jedna 600 mg potahovaná tableta obsahuje gabapentinum 600 mg.
Jedna 800 mg potahovaná tableta obsahuje gabapentinum 800 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Tento přípravek obsahuje monohydrát laktosy. Viz Příbalová informace.
[Pouze pro obal tvrdých tobolek]

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Tvrdé tobolky

20 tobolek
30 tobolek
50 tobolek
60 tobolek
84 tobolek
90 tobolek
98 tobolek
100 tobolek
200 tobolek
500 tobolek
1000 tobolek

Potahované tablety

20 potahovaných tablet
30 potahovaných tablet
45 potahovaných tablet
50 potahovaných tablet
60 potahovaných tablet
84 potahovaných tablet
90 potahovaných tablet
100 potahovaných tablet
200 potahovaných tablet
500 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Perorální podání. Užívejte podle doporučení lékaře.
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**

EXP {MM/RRRR}

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Neurontin tvrdé tobolky
Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Neurontin potahované tablety
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

Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

Neurontin 100 mg: 21/461/97-C
Neurontin 300 mg: 21/462/97-C
Neurontin 400 mg: 21/463/97-C
Neurontin 600 mg: 21/352/03-C
Neurontin 800 mg: 21/353/03-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**

Neurontin 100 mg
Neurontin 300 mg
Neurontin 400 mg
Neurontin 600 mg
Neurontin 800 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

<2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.>

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH

Blistr

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

NEURONTIN 100 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 300 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 400 mg tvrdé tobolky
NEURONTIN 600 mg potahované tablety
NEURONTIN 800 mg potahované tablety
gabapentinum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Upjohn

3. POUŽITELNOST

EXP {MM/RRRR}

4. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

5. JINÉ