

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

papírová krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Oxycodon Lannacher 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 20 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 40 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 80 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

oxykodon-hydrochlorid

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 10 mg oxykodon-hydrochloridu, což odpovídá 8,97 mg oxykodonu.

Jedna potahovaná tableta obsahuje 20 mg oxykodon-hydrochloridu, což odpovídá 17,93 mg oxykodonu.

Jedna potahovaná tableta obsahuje 40 mg oxykodon-hydrochloridu, což odpovídá 35,86 mg oxykodonu.

Jedna potahovaná tableta obsahuje 80 mg oxykodon-hydrochloridu, což odpovídá 71,72 mg oxykodonu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje sójový lecithin. Viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tablety s prodlouženým uvolňováním

7 tablet s prodlouženým uvolňováním

10 tablet s prodlouženým uvolňováním

14 tablet s prodlouženým uvolňováním

20 tablet s prodlouženým uvolňováním

28 tablet s prodlouženým uvolňováním

30 tablet s prodlouženým uvolňováním

50 tablet s prodlouženým uvolňováním

56 tablet s prodlouženým uvolňováním

60 tablet s prodlouženým uvolňováním

72 tablet s prodlouženým uvolňováním

98 tablet s prodlouženým uvolňováním

100 tablet s prodlouženým uvolňováním

30x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

50x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

56x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

60x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

72x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

98x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

100x1 tableta s prodlouženým uvolňováním

## 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Tablety se užívají celé, nesmí se kousat nebo drtit.

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

Dávkování: Užívejte přesně podle pokynů lékaře.

## 8. POUŽITELNOST

EXP:

## 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

G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Rakousko

## 12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

**OXYCODON LANNACHER 10 MG:** 65/934/10-C

**OXYCODON LANNACHER 20 MG:** 65/935/10-C

**OXYCODON LANNACHER 40 MG:** 65/936/10-C

**OXYCODON LANNACHER 80 MG:** 65/937/10-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**

**oxycodon lannacher 10 mg**

**oxycodon lannacher 20 mg**

**oxycodon lannacher 40 mg**

**oxycodon lannacher 80 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 NEBO STRIPECH**

PVC/PVdC-Al blistr

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Oxycodon Lannacher 10 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 20 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 40 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

**Oxycodon Lannacher 80 mg tablety s prodlouženým uvolňováním**

oxykodon-hydrochlorid

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

G.L. Pharma

**3. POUŽITELNOST**

EXP:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**5. JINÉ**