

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička s blistry a lahvičkou

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg potahované tablety  
Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg potahované tablety  
Levetiracetam

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 500 mg levetiracetamu.  
Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg levetiracetamu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Al/PVC blistr:

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

Al/PVC/PVdC blistr:

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

HDPE lahvičky:

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných 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 OPATŘENÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

**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(A)**

Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg: 21/248/12-C  
Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg: 21/249/12-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**

levetiracetam G.L.Pharma 500 mg  
levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg

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

2 D čárový kód s jedinečným identifikátorem

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

PC:

SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH**

**PVC/Al nebo PVC/PVdC/Al blistr**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg potahované tablety

Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg potahované tablety

Levetiracetam

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

G.L.Pharma

**3. POUŽITELNOST**

EXP:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**5. JINÉ**

## MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

HDPE lahvička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg potahované tablety  
Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg potahované tablety  
Levetiracetam

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 500 mg levetiracetamu.  
Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg levetiracetamu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných tablet

*Pro Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg*  
10, 20, 30, 50, 60, 90, 100, 120 a 200 potahovaných 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 OPATŘENÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

### 8. POUŽITELNOST

EXP:

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

**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(A)**

Levetiracetam G.L.Pharma 500 mg: 21/248/12-C  
Levetiracetam G.L.Pharma 1000 mg: 21/249/12-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**

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

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