

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Marvelon 0,150 mg/0,030 mg tablety  
desogestrel/ethinylestradiol

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje 0,150 mg desogestrelu a 0,030 mg ethinylestradiolu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: obsahuje monohydrát laktózy aj.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Tablety  
3 x 21 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 UPOZORNĚNÍ



<https://www.sukl.cz/leciva/antikoncepce>

**Upozornění:**  
Text na blistru je v portugalskéštině.

### 8. POUŽITELNOST

EXP:

### 9. ZVLÁŠTNÍ POMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Chraňte před mrazem.

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

**Držitel rozhodnutí o registraci referenčního přípravku v ČR:**

N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemsko

**Souběžný dovozce:**

RONCOR s.r.o., č.p. 271, 251 01 Čestlice, Česká republika

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO</b>
------------------------------

17/126/91-C/PI/001/13

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot:

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽÍTÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

marvelon

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:

SN:

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA ETIKETĚ NA BLISTR****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Marvelon  
tablety  
0,150 mg desogestrelu  
0,030 mg ethinylestradiolu

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Organon Portugal, Sociedade Unipessoal Lda.

**3. POUŽITELNOST**

EXP:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot:

**5. JINÉ**

Rozměry etikety na blistr: šířka max 93 mm, výška max 38 mm  
Po → Út → St → Čt → Pá → So → Ne