

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU
{KRABÍČKA}**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Triquilar obalené tablety
ethinylestradiol/levonorgestrel

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

6 cihlově hnědých obalených tablet, jedna obsahuje 0,03 mg ethinylestradiolu a 0,05 mg levonorgestrelu.

5 bílých obalených tablet, jedna obsahuje 0,04 mg ethinylestradiolu a 0,075 mg levonorgestrelu.

10 béžových obalených tablet, jedna obsahuje 0,03 mg ethinylestradiolu a 0,125 mg levonorgestrelu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: laktosa, sacharosa.
Ostatní pomocné látky jsou uvedeny v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

obalené tablety
3 x 21 obalených tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Obalené tablety polykejte celé.

**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

Vložený QR kód
www.sukl.cz/leciva/antikoncepce

Upozornění:

V členské zemi EHP, ze které je tento přípravek dovážen (Nizozemsko), je přípravek registrován pod názvem Trigynon. Tento název je uveden na blistru.

Text na blistru je v nizozemštině.

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

Držitel rozhodnutí o registraci referenčního přípravku v ČR:

Bayer AG, Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Německo

Souběžný dovozce:

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

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

17/280/92-C/PI/013/21

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

triquilar

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

<2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.>

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

PC:

SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA ETIKETĚ NA BLISTR

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

3. POUŽITELNOST

4. ČÍSLO ŠARŽE <, KÓD DÁRCE A KÓD LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU>
--

5. JINĚ

Start:

Vyberte si proužek začínající dnem, ve kterém začínáte balení užívat.

Po Út St Čt Pá So Ne

Út St Čt Pá So Ne Po

St Čt Pá So Ne Po Út

Čt Pá So Ne Po Út St

Pá So Ne Po Út St Čt

So Ne Po Út St Čt Pá

Ne Po Út St Čt Pá So