

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička (blistry)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Abirateron STADA 250 mg potahované tablety
Abirateron STADA 500 mg potahované tablety
abirateroni acetat

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje abirateroni acetat 250 mg.
Jedna potahovaná tableta obsahuje abirateroni acetat 500 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu.
Další údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahované tablety

Blistry:

250 mg:

10 potahovaných tablet
10x1 potahovaná tableta
14 potahovaných tablet
14x1 potahovaná tableta
112 potahovaných tablet
112x1 potahovaná tableta
120 potahovaných tablet
120x1 potahovaná tableta

500 mg:

10 potahovaných tablet
10x1 potahovaná tableta
14 potahovaných tablet
14x1 potahovaná tableta
56 potahovaných tablet
56x1 potahovaná tableta
60 potahovaných tablet
60x1 potahovaná tableta
112 potahovaných tablet
112x1 potahovaná tableta

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užijte přípravek Abirateron STADA alespoň dvě hodiny po jídle a jídlo se nesmí jíst nejméně jednu hodinu po užití přípravku Abirateron STADA.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání.

| |
|--|
| 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

| |
|--|
| 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.

Nepoužitelný odpad zlikvidujte v souladu s místními požadavky.

| |
|--|
| 11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI |
|--|

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Německo

| |
|------------------------------------|
| 12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA |
|------------------------------------|

Abirateron STADA 250 mg potahované tablety: 44/249/20-C

Abirateron STADA 500 mg potahované tablety: 44/250/20-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 |
|--|

abirateron stada 250 mg

abirateron stada 500 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**Blistr****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Abirateron STADA 250 mg potahované tablety
Abirateron STADA 500 mg potahované tablety
abirateroni acetas

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

STADA Arzneimittel AG

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

Pro velikosti balení 14, 14x1, 56, 56x1, 112, 112x1 potahovaných tablet:

PO
ÚT
ST
ČT
PÁ
SO
NE