

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

{KRABÍČKA}

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Logest 0,075 mg/0,02 mg obalené tablety  
gestoden/ethinylestradiol

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 obalená tableta obsahuje: 0,075 mg gestodenu  
0,02 mg ethinylestradiolu

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: laktosa, sacharosa a jiné.  
Další údaje naleznete v příbalové informaci.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

obalená tableta

3 x 21 obalených tablet

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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, POKUD JE POTŘEBNÉ

#### Upozornění:

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

Text na blistru je v portugalskéštině.

QR kód [www.sukl.cz/leciva/antikoncepce](http://www.sukl.cz/leciva/antikoncepce)  
[www.sukl.cz/leciva/antikoncepce](http://www.sukl.cz/leciva/antikoncepce)

### 8. POUŽITELNOST

EXP:

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

**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:**

Pharmedex s.r.o., Lisabonská 799/8, Vysočany, 190 00 Praha 9, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Registrační číslo: 17/530/96-C/PI/002/14

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

logest

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:

<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH</b>
---

<b>ETIKETA</b>
----------------

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU</b>
------------------------------------

<b>2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

<b>5. JINÉ</b>
----------------

Etiketu odlepte a nalepte na blistr tak, aby popisky jednotlivých dnů v češtině byly na úrovni jednotlivých tablet. Nepřelepujte místo pro vymáčknutí tablety!

PO- UT-ST-CT-PA-SO-NE