

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### VNĚJŠÍ OBAL/KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Minesse 0,060 mg/0,015 mg potahované tablety  
gestoden/ethinylestradiol

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna světle žlutá (aktivní) potahovaná tableta obsahuje 0,060 mg gestodenu a 0,015 mg ethinylestradiolu. Bílé potahované tablety neobsahují léčivé látky.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje: monohydrát laktosy a jiné.  
Další údaje naleznete v příbalové informaci.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

3 x 28 potahovaných 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

Vložený QR kód

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

#### Upozornění:

Text na blistru je v portugalské. Součástí balení je volně vložená etiketa s českým překladem dnů v týdnu a návodem na nalepení. Překlad textu je uveden v Příbalové informaci.

Zapečetěno výrobcem.

Nepoužívejte, je-li obal poškozen.

<b>8. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ</b>
--

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, 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:**

Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5, Česká republika

**Souběžný dovozce:**

ViaPharma s.r.o., Na Florenci 2116/15, 110 00 Praha 1 – Nové Město, Česká republika

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

17/123/00-C/PI/026/19

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

Lot

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

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

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

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

minesse

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:

## MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH

Etiketa na blistr

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA(Y) PODÁNÍ

Minesse 0,060 mg/0,015 mg potahované  
tabletygestoden/ethinylestradiol

### 2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

### 3. POUŽITELNOST

### 4. ČÍSLO ŠARŽE

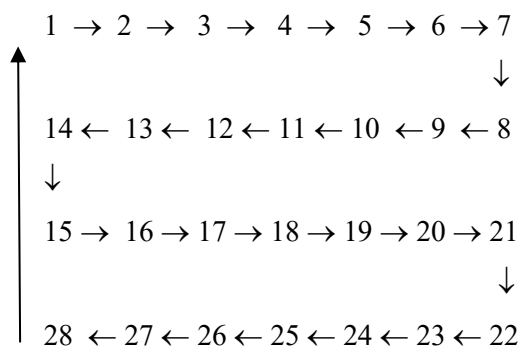
### 5. JINÉ

*Etiketa s českými zkratkami názvů dnů v týdnu bude v krabičce vložena samostatně a bude obsahovat následující text s návodem:*

#### Etiketa s českým překladem dnů v týdnu

Etiketu odlepte a nalepte na blistr tak, aby čísla jednotlivých dnů v týdnu byla na úrovni jednotlivých tablet.

#### START



Po Út St Čt Pá So Ne