

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
ĐÃ PHÊ DUYỆT
Lần đầu: 12 / 6 / 2014

MẪU NHÃN DỰ KIẾN
(SCBS 1)

350/145
LB

I. NHÃN HỘP:

Rx THUỐC BÁN THEO ĐƠN

Thuốc giãn cơ xương
PRENUFF
Eperisone HCl 50mg

60 VIÊN
6 VÍ X 10 VIÊN NẸN BẢO PHIM

WHO GMP

PRENUFF
Thuốc giãn cơ xương
Eperisone HCl 50mg



- ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.
- THÀNH PHẦN: Mỗi viên chứa:
Eperisone HCl 50mg
- CHỈ ĐỊNH, LIỀU DÙNG, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH, THẬN TRỌNG:
Xin đọc tờ hướng dẫn sử dụng.
- ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN:
Nơi khô ráo, tránh ánh sáng và nhiệt độ không quá 30°C.
- TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG:
Tiêu chuẩn cơ sở.

SĐK/Reg. No.:
Số lô SX/Batch No.:
Ngày SX/Mfg. Date:
HD/Exp. Date :

ĐỂ XA TẦM TAY TRẺ EM.

Sản xuất bởi:
CTCP Hóa-Dược Phẩm MEKOPHAR
297/5 Lý Thường Kiệt, Quận 11, TP. HCM, Việt Nam



Rx PRESCRIPTION DRUG

Skeletal Muscle Relaxant
PRENUFF
Eperisone HCl 50mg

60 TABLETS
6 BLISTERS X 10 F.C TABLETS

WHO GMP

PRENUFF
Skeletal Muscle Relaxant
Eperisone HCl 50mg



- COMPOSITION: Each film-coated tablet contains:
Eperisone HCl 50mg
- STORAGE:
In a dry place, protect from light, not exceeding 30°C.
- SPECIFICATION:
In house standard

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN

Manufactured by:
MEKOPHAR Chemical Pharmaceutical Joint - Stock Co.
297/5 Ly Thuong Kiet St., Dist. 11, HCMC, Vietnam



II) NHÃN VĨ

(Số lô SX, hạn dùng in nổi trên vỉ)



Handwritten signature



- Phát ban, mắt ngủ, nhức đầu, buồn ngủ, cảm giác co cứng hay tê cứng, run đầu chi.
- Rối loạn chức năng gan, thận, số lượng hồng cầu hay giá trị hemoglobine bất thường. Nên theo dõi các chức năng trên hoặc thực hiện các xét nghiệm huyết học, ngừng thuốc khi có dấu hiệu bất thường.

Thông báo cho bác sỹ những tác dụng phụ không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

TƯƠNG TÁC THUỐC:

Đã có báo cáo đề cập đến tình trạng rối loạn điều tiết mắt xảy ra sau khi dùng đồng thời methocarbamol với tolperizone hydrochloride (một hợp chất có cấu trúc tương tự Eperisone hydrochloride)

Để tránh tương tác giữa các thuốc, thông báo cho bác sỹ hoặc dược sỹ về những thuốc đang sử dụng.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

Nếu triệu chứng quá liều xảy ra, đề nghị đến ngay cơ sở y tế gần nhất để nhân viên y tế có phương pháp xử lý thích hợp như: rửa dạ dày và điều trị hỗ trợ.

HẠN DÙNG:

36 tháng kể từ ngày sản xuất. Không sử dụng thuốc hết hạn dùng.

BẢO QUẢN:

Nơi khô ráo, nhiệt độ ≤ 30°C, tránh ánh sáng.

TRÌNH BÀY:

Vi 10 viên. Hộp 6 vi.

Sản xuất theo TCCS

Đề xa tầm tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.

Nếu cần thêm thông tin, xin hỏi ý kiến bác sỹ.

Thuốc này chỉ sử dụng theo sự kê đơn của bác sỹ.

CÔNG TY CỔ PHẦN HÓA – DƯỢC PHẨM MEKOPHAR

297/5 Lý Thường Kiệt – Q11 – TP. Hồ Chí Minh

Ngày 27 tháng 11 năm 2013

Giám Đốc Chất Lượng Cơ Sở Đăng Ký & Sản Xuất Thuốc



PHÓ CỤC TRƯỞNG
Nguyễn Việt Hùng



DS. Nguyễn Thùy Vân