#### **ANNEXE I**

## RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Non modifié

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Non modifié

#### 4. DONNEES CLINIQUES

## 4.1. Indications thérapeutiques

Non modifié

### 4.2. Posologie et mode d'administration

Non modifié

#### 4.3. Contre-indications

Non modifié

## 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Non modifié

### 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Non modifié

## 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Non modifié

#### 4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Non modifié

#### 4.8. Effets indésirables

Non modifié

#### 4.9. Surdosage

Non modifié

### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Non modifié

#### 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

#### 5.3. Données de sécurité préclinique

Non modifié

#### 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

## 6.1. Liste des excipients

Non modifié

#### 6.2. Incompatibilités

Non modifié

#### 6.3. Durée de conservation

Non modifié

#### 6.4. Précautions particulières de conservation

Non modifié

## 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Non modifié

#### 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Non modifié

#### 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

#### **MYLAN MEDICAL SAS**

42 RUE ROUGET DE LISLE 92150 SURESNES

#### 8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié

## 9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Non modifié

#### 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Non modifié

#### 11. DOSIMETRIE

Non modifié

#### 12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Non modifié

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

#### **ANNEXE IIIA**

#### **ETIQUETAGE**

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

## NATURE/TYPE EMBALLAGE EXTÉRIEUR OU CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

Non modifié

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

#### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Non modifié

#### 3. LISTE DES EXCIPIENTS

Non modifié

#### 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Non modifié

#### 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié

## 6. MISE EN GARDE SPECIALE INDIQUANT QUE LE MEDICAMENT DOIT ETRE CONSERVE HORS DE VUE ET DE PORTEE DES ENFANTS

Non modifié

#### 7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPECIALE(S), SI NECESSAIRE

Non modifié

## 8. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

#### 9. PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Non modifié

# 10. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION DES MEDICAMENTS NON UTILISES OU DES DECHETS PROVENANT DE CES MEDICAMENTS S'IL Y A LIEU

Non modifié

## 11. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

#### **Titulaire**

MYLAN MEDICAL SAS 42 RUE ROUGET DE LISLE 92150 SURESNES

### **Exploitant**

Non modifié

## 12. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié

#### 13. NUMERO DU LOT

Non modifié

## 14. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Non modifié

#### 15. INDICATIONS D'UTILISATION

Non modifié

## 16. INFORMATIONS EN BRAILLE

Non modifié

PICTOGRAMME DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR OU, EN L'ABSENCE D'EMBALLAGE EXTERIEUR, SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

## MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PLAQUETTES OU LES FILMS THERMOSOUDES

## NATURE/TYPE PLAQUETTES / FILMS

Non modifié

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

## 2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

#### **MYLAN MEDICAL SAS**

#### 3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

#### 4. NUMERO DU LOT

Non modifié

## 5. AUTRES

## MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES

## NATURE/TYPE PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES

Non modifié

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié

## 2. MODE D'ADMINISTRATION

Non modifié

#### 3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

#### 4. NUMERO DU LOT

Non modifié

## 5. CONTENU EN POIDS, VOLUME OU UNITE

Non modifié

## 6. AUTRES

#### **ANNEXE IIIB**

#### **NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

#### Dénomination du médicament

Non modifié

**Encadré** 

Non modifié

Que contient cette notice?

Non modifié

1. QU'EST-CE QUE CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Non modifié

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé ?

Non modifié

3. COMMENT PRENDRE CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé?

Non modifié

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Non modifié

5. COMMENT CONSERVER CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé ?

Non modifié

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé

Non modifié

Qu'est-ce que CLIMASTON 1 mg/10 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Non modifié

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

MYLAN MEDICAL SAS 42 RUE ROUGET DE LISLE 92150 SURESNES

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

Non modifié

**Fabricant** 

Non modifié

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

## La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

Non modifié

## **Autres**