

5. Wie ist Lodotra aufzubewahren?

- Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Flasche und dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
- Nach dem ersten Öffnen der Flaschen können die Tabletten in der Flasche noch 14 Wochen gelagert werden. Danach sind noch vorhandene Tabletten zu entsorgen.
- Nicht über 25 °C lagern.
- Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Lodotra enthält

Der Wirkstoff ist Prednison.

Eine Lodotra 1 mg Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung enthält 1 mg Prednison.

Eine Lodotra 2 mg Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung enthält 2 mg Prednison.

Eine Lodotra 5 mg Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung enthält 5 mg Prednison.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern:

- Hochdisperses Siliciumdioxid
- Croscarmellose-Natrium
- Lactose-Monohydrat
- Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]
- Povidon K 29/32
- Eisen(III)-oxid (E 172)

Tablettenmantel:

- Hochdisperses Siliciumdioxid
- Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat
- Glyceroldibehentat (Ph. Eur.)
- Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich]
- Povidon K 29/32
- Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172)

Wie Lodotra aussieht und Inhalt der Packung

Lodotra 1 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung sind blassgelblich-weiß, zylinderförmig mit der Prägung „NP1“ auf einer Seite.

Lodotra 2 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung sind gelblich-weiß, zylinderförmig mit der Prägung „NP2“ auf einer Seite.

Lodotra 5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung sind hellgelb, zylinderförmig mit der Prägung „NP5“ auf einer Seite.

Packungsgrößen: Flaschen mit 30 und 100 Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Skyepharma Production SAS
Zone Industrielle Chesnes Ouest
55 rue du Montmurier
38070 Saint-Quentin-Fallavier
Frankreich

Mitvertrieb

Mundipharma GmbH
De-Saint-Exupéry-Straße 10
60549 Frankfurt am Main
Telefon: +49 69 506029-000
Email: info@mundipharma.de

Hersteller

Skyepharma Production SAS
Zone Industrielle Chesnes Ouest
55 rue du Montmurier
38070 Saint-Quentin-Fallavier
Frankreich

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Deutschland	Lodotra 1 mg/2 mg/5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Italien	Lodotra 1 mg/2 mg/5 mg compresse a rilascio modificato

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2021.