

1. LEGEMIDLETS NAVN

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

3. LEGEMIDDELFORM

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

se Emla "AstraZeneca"

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

4.3 Kontraindikasjoner

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

4.8 Bivirkninger

4.9 Overdosering

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

6.2 Uforlikeligheter

6.3 Holdbarhet

6.4 Oppbevaringsbetingelser

6.5 Emballasje (type og innhold)

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

10. OPPDATERINGSDATO