

Załącznik do rozporządzenia
Ministra Zdrowia
z dnia
(Dz. U. poz.)

WZÓR

**INFORMACJA DOTYCZĄCA STOSOWANIA
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM**

Po otrzymaniu preparatu ze stabilnym jodem zapoznaj się z niniejszą informacją oraz **ulotką dołączoną do opakowania preparatu przez wytwórcę produktu leczniczego. Ulotka zawiera najważniejsze informacje dotyczące dawkowania oraz działań niepożądanych.** Jeżeli informacje zawarte w ulotce są niezrozumiałe albo masz jeszcze inne pytania zgłoś się do swojego lekarza i porozmawiaj z nim na temat możliwości przyjęcia preparatu ze stabilnym jodem w razie wystąpienia zdarzenia radiacyjnego.

UWAGA!

**PREPARAT ZE STABILNYM PRZYJMIJ WYŁĄCZNIE NA WYRAŹNE
WEZWANIE ORGANÓW ADMINISTRACJI PAŃSTWOWEJ UDOSTĘPNIONE
W ŚRODKACH MASOWEGO PRZEKAZU W PRZYPADKU WYSTĄPIENIA
ZDARZENIA RADIACYJNEGO SKUTKUJĄCEGO UWOLNIENIEM
SUBSTANCJI PROMIENIOTWÓRCZYCH DO ŚRODOWISKA**

**PREPARAT ZE STABILNYM JODEM DAWKUJ ZGODNIE Z INFORMACJAMI
ZAWARTYMI W ULOTCE DOŁĄCZONEJ DO PRODUKTU LECZNICZEGO**

Informacje dotyczące otrzymania lub wymiany opakowań preparatu ze stabilnym jodem przez osoby znajdujące się na terenie strefy planowania wyprzedzających działań interwencyjnych otrzymasz w:

..... Urzędzie Wojewódzkim w
Wydział
tel., adres e-mail:, strona internetowa:
godziny pracy urzędu:

Informacje dotyczące wystąpienia zdarzenia radiacyjnego, skutkującego uwolnieniem do otoczenia substancji promieniotwórczych otrzymasz w Centrum do Spraw Zdarzeń Radiacyjnych Państwowej Agencji Atomistyki.

tel., adres e-mail:, strona internetowa: