

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/5 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/10 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/5 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/10 mg potahované tablety

perindopril-arginin/indapamid/amlodipin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 5 mg perindopril-argininu, což odpovídá 3,395 mg perindoprilu, 1,25 mg indapamidu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

Jedna potahovaná tableta obsahuje 5 mg perindopril-argininu, což odpovídá 3,395 mg perindoprilu, 1,25 mg indapamidu a 10 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

Jedna potahovaná tableta obsahuje 10 mg perindopril-argininu, což odpovídá 6,790 mg perindoprilu, 2,5 mg indapamidu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

Jedna potahovaná tableta obsahuje 10 mg perindopril-argininu, což odpovídá 6,790 mg perindoprilu, 2,5 mg indapamidu a 10 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pro další informace čtěte příbalovou informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

10 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

90 potahovaných tablet

100 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v originálním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHDNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Teva B.V.,
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č. (5 mg/1,25 mg/5 mg): 58/064/22-C
Reg. č. (5 mg/1,25 mg/10 mg): 58/065/22-C
Reg. č. (10 mg/2,5 mg/5 mg): 58/066/22-C
Reg. č. (10 mg/2,5 mg/10 mg): 58/067/22-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVÉ PÍSMU**

Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/5 mg
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/10 mg
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/5 mg
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/10 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**Blistry****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/5 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 5 mg/1,25 mg/10 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/5 mg potahované tablety
Perindopril arginin/Indapamid/Amlodipin Teva B.V. 10 mg/2,5 mg/10 mg potahované tablety

perindopril-arginin/indapamid/amlodipin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Teva B.V.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ