

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA NA BLISTRY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Moxonidin Actavis 0,2 mg potahované tablety

Moxonidin Actavis 0,3 mg potahované tablety

Moxonidin Actavis 0,4 mg potahované tablety

moxonidinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 potahovaná tableta obsahuje moxonidinum 0,2 mg.

1 potahovaná tableta obsahuje moxonidinum 0,3 mg.

1 potahovaná tableta obsahuje moxonidinum 0,4 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje monohydrát laktosy

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Potahované tablety

10 potahovaných tablet

20 potahovaných tablet

28 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

50 potahovaných tablet

98 potahovaných tablet

100 potahovaných tablet

400 (20x20, 10x40, pouze jako nemocniční balení) 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 při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

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

[Moxonidin Actavis 0,2 mg]

Reg.č.: 58/490/06-C

[Moxonidin Actavis 0,3 mg]

Reg.č.: 58/491/06-C

[Moxonidin Actavis 0,4 mg]

Reg.č.: 58/492/06-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

LOT

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Moxonidin Actavis 0,2 mg

Moxonidin Actavis 0,3 mg

Moxonidin Actavis 0,4 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

Moxonidin Actavis 0,2 mg potahované tablety

Moxonidin Actavis 0,3 mg potahované tablety

Moxonidin Actavis 0,4 mg potahované tablety

moxonidinum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Teva B.V.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

LOT

5. JINÉ