

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU  
KRABÍČKA**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 23,75 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 25 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 47,5 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 50 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 95 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 100 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 190 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 200 mg metoprolol-tartarátu).

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

tableta s prodlouženým uvolňováním

28 tablet s prodlouženým uvolňováním (blistr); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním(lahvička)

28, 56 tablet s prodlouženým uvolňováním (blistr); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

28 tablet s prodlouženým uvolňováním (blistr); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním(lahvička)

28, 56 tablet s prodlouženým uvolňováním (blistr); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

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**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
Přípravek může nepříznivě ovlivnit činnosti vyžadující zvýšenou pozornost.

## 8. POUŽITELNOST

EXP

## 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

## 11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Herbacos Recordati s.r.o., generála Svobody 335, Rosice, 533 51 Pardubice, Česká republika

## 12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

58/117/01-C

58/628/00-C

58/015/98-C

58/629/00-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

betaloc zok 25 mg

betaloc zok 50 mg

betaloc zok 100 mg

betaloc zok 200 mg

## 17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

## 18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:

SN:

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ETIKETA

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tableta s prodlouženým uvolňováním

30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním  
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním  
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním  
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

### 6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN 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.

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

### 11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo

|                                 |
|---------------------------------|
| <b>12.    REGISTRAČNÍ ČÍSLO</b> |
|---------------------------------|

|                           |
|---------------------------|
| <b>13.    ČÍSLO ŠARŽE</b> |
|---------------------------|

Lot

|                                     |
|-------------------------------------|
| <b>14.    KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b> |
|-------------------------------------|

|                               |
|-------------------------------|
| <b>15.    NÁVOD K POUŽITÍ</b> |
|-------------------------------|

|   |
|---|
| <b>16.    INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b> |
|---|

|   |
|---|
| <b>17.    JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b> |
|---|

|   |
|---|
| <b>18.    JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b> |
|---|

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH**

BLISTR

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním  
Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

*logo*

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. JINÉ**

Po Út St Čt Pá So Ne