

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Camdero 8 mg/5 mg tablety
Camdero 16 mg/5 mg tablety
Camdero 16 mg/10 mg tablety

kandesartan-cilexetil/amlodipin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje 8 mg kandesartan-cilexetilu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).
Jedna tableta obsahuje 16 mg kandesartan-cilexetilu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).
Jedna tableta obsahuje 16 mg kandesartan-cilexetilu a 10 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také laktosu.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tableta

7 tablet
10 tablet
14 tablet
28 tablet
30 tablet
50 tablet
56 tablet
60 tablet
90 tablet
98 tablet
100 tablet

Pouze pro perforované jednodávkové blistry:

7 × 1 tableta
10 × 1 tableta
14 × 1 tableta
28 × 1 tableta
30 × 1 tableta
50 × 1 tableta
56 × 1 tableta
60 × 1 tableta
90 × 1 tableta
98 × 1 tableta
100 × 1 tableta

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 a vlhkostí.

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

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Camdero 8 mg/5 mg tablety: Reg. č.: 58/951/16-C
Camdero 16 mg/5 mg tablety: Reg. č.: 58/952/16-C
Camdero 16 mg/10 mg tablety: Reg. č.: 58/431/18-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
--

camdero 8 mg/5 mg
camdero 16 mg/5 mg
camdero 16 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**BLISTR****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Camdero 8 mg/5 mg tablety
Camdero 16 mg/5 mg tablety
Camdero 16 mg/10 mg tablety

kandesartan-cilexetil/amlodipin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

KRKA

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

Po.
Út.
Stř.
Čt.
Pá.
So.
Ne.