

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ridupresa 5 mg/1,25 mg/5 mg potahované tablety  
Ridupresa 5 mg/1,25 mg/10 mg potahované tablety  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/5 mg potahované tablety  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/10 mg potahované tablety

perindopril-arginin/indapamid/amlodipin

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

Jedna potahovaná tableta přípravku obsahuje 5 mg perindopril-argininu, odpovídající 3,395 mg perindoprilu, 1,25 mg indapamidu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).  
Jedna potahovaná tableta přípravku obsahuje 5 mg perindopril-argininu, odpovídající 3,395 mg perindoprilu, 1,25 mg indapamidu a 10 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).  
Jedna potahovaná tableta přípravku obsahuje 10 mg perindopril-argininu, odpovídající 6,790 mg perindoprilu, 2,5 mg indapamidu a 5 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).  
Jedna potahovaná tableta přípravku obsahuje 10 mg perindopril-argininu, odpovídající 6,790 mg perindoprilu, 2,5 mg indapamidu a 10 mg amlodipinu (jako amlodipin-besilát).

#### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Další údaje viz příbalová informace.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahované tablety

10 potahovaných tablet  
30 potahovaných tablet  
90 potahovaných tablet  
100 potahovaných tablet

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

#### 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 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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

5 mg/1,25 mg/5 mg: 58/068/22-C  
5 mg/1,25 mg/10 mg: 58/069/22-C  
10 mg/2,5 mg/5 mg: 58/070/22-C  
10 mg/2,5 mg/10 mg: 58/071/22-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**

Ridupresa 5 mg/1,25 mg/5 mg  
Ridupresa 5 mg/1,25 mg/10 mg  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/5 mg  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/10 mg

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

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

PC  
SN

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

Ridupresa 5 mg/1,25 mg/5 mg potahované tablety  
Ridupresa 5 mg/1,25 mg/10 mg potahované tablety  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/5 mg potahované tablety  
Ridupresa 10 mg/2,5 mg/10 mg potahované tablety

perindopril-arginin/indapamid/amlodipin

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

STADA Arzneimittel AG  
(logo)

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. JINÉ**