

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

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

perindopril-arginin/indapamid/amlodipin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

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

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

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

Jedna 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

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 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

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č. (5 mg/1,25 mg/5 mg): 58/406/21-C
Reg. č. (5 mg/1,25 mg/10 mg): 58/407/21-C
Reg. č. (10 mg/2,5 mg/5 mg): 58/408/21-C
Reg. č. (10 mg/2,5 mg/10 mg): 58/409/21-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**

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