

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU NEBO NA VNITŘNÍM OBALU, POKUD VNĚJŠÍ OBAL NEEXISTUJE

Papírová skládka/blistr – 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100, 200
CADUET 5 mg/10 mg potahované tablety

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CADUET 5 mg/10 mg potahované tablety
amlodipinum/atorvastatinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 5 mg amlodipinum (ve formě amlodipini besylas) a 10 mg atorvastatinum (ve formě atorvastatinum calcicum trihydricum).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje mikrokystalickou celulosu.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH

Potahované tablety
7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 a 200 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA 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

Zapečetěno výrobcem.
Před prvním použitím zkontrolujte, zda je obal neporušen.

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 TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

Reg.č.: 83/616/05-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**

caduet 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 A STRIPECH
--

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CADUET 5 mg/10 mg potahované tablety
amlodipinum/atorvastatinum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Upjohn

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

Lahvička – 90 nebo 30 x CADUET 5 mg/10 mg potahované tablety

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CADUET 5 mg/10 mg potahované tablety
amlodipinum /atorvastatinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 5 mg amlodipinum (ve formě amlodipini besylas) a 10 mg atorvastatinum (ve formě atorvastatinum calcicum trihydricum).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje mikrokrytalickou celulosu.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH

Potahované tablety
90 nebo 30 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA 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. POUŽITELNOST

EXP

8. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

9. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko

10. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

11. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.