

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### KRABÍČKA (blistr)

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citalopram Teva 10 mg potahované tablety  
Citalopram Teva 20 mg potahované tablety  
Citalopram Teva 40 mg potahované tablety

citalopram

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

Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 10 mg citalopramu.  
Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 20 mg citalopramu.  
Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 40 mg citalopramu.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktosu. Více informací viz příbalová informace.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

10 mg

10, 14, 20, 28, 30, 50, 50x1, 56, 98, 100 potahovaných tablet.

20/40 mg

10, 14, 20, 28, 30, 50, 50x1, 56, 60, 98, 100, 120 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 při teplotě do 25 °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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.  
Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Citalopram Teva 10 mg: Reg. č.: 30/121/06-C  
Citalopram Teva 20 mg: Reg. č.: 30/122/06-C  
Citalopram Teva 40 mg: Reg.č.: 30/123/06-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**

Citalopram Teva 10 mg  
Citalopram Teva 20 mg  
Citalopram Teva 40 mg

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA (HDPE lahvička)

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citalopram Teva 10 mg potahované tablety  
Citalopram Teva 20 mg potahované tablety  
citalopram

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 10 mg citalopramu.  
Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 20 mg citalopramu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktosu. Více informací viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

100, 250 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

Doba použitelnosti po prvním otevření je 100 dní.

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.  
Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Citalopram Teva 10 mg: Reg. č.: 30/121/06-C  
Citalopram Teva 20 mg: Reg. č.: 30/122/06-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**

Citalopram Teva 10 mg  
Citalopram Teva 20 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

ŠTÍTEK (HDPE lahvička)

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citalopram Teva 10 mg potahované tablety

Citalopram Teva 20 mg potahované tablety

citalopram

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 10 mg citalopramu.

Jedna tableta obsahuje citalopram-hydrobromid odpovídající 20 mg citalopramu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktosu. Více informací viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

100, 250 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

Doba použitelnosti po prvním otevření je 100 dní.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.  
Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Citalopram Teva 10 mg: Reg. č.: 30/121/06-C  
Citalopram Teva 20 mg: Reg. č.: 30/122/06-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**

Pokud není použit vnější obal:  
Citalopram Teva 10 mg  
Citalopram Teva 20 mg

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

Pokud není použit vnější obal:  
2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

Pokud není použit vnější obal:

PC:

SN:



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

Citalopram Teva 10 mg potahované tablety

Citalopram Teva 20 mg potahované tablety

Citalopram Teva 40 mg potahované tablety

citalopram

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**5. JINÉ**