

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 2 mg echivalent cu perindopril 1,67 mg și indapamidă 0,625 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține lactoză.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Comprimat**

14 comprimate
20 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
50 comprimate
56 comprimate
60 comprimate
90 comprimate
100 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de umiditate.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Krka d.d, Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,8501 Novo mesto, Slovenia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

<Cutie cu blistere din PVC-PE-PVDC/Al>
5201/2012/01 – ambalaj cu 14 comprimate
5201/2012/02 – ambalaj cu 20 comprimate
5201/2012/03 – ambalaj cu 28 comprimate
5201/2012/04 – ambalaj cu 30 comprimate
5201/2012/05 – ambalaj cu 50 comprimate
5201/2012/06 – ambalaj cu 56 comprimate
5201/2012/07 – ambalaj cu 60 comprimate
5201/2012/08 – ambalaj cu 90 comprimate
5201/2012/09 – ambalaj cu 100 comprimate
<Cutie cu blistere din OPA-Al-PVC/Al>
5201/2012/10 – ambalaj cu 14 comprimate
5201/2012/11 – ambalaj cu 20 comprimate
5201/2012/12 – ambalaj cu 28 comprimate
5201/2012/13 – ambalaj cu 30 comprimate
5201/2012/14 – ambalaj cu 50 comprimate
5201/2012/15 – ambalaj cu 56 comprimate
5201/2012/16 – ambalaj cu 60 comprimate
5201/2012/17 – ambalaj cu 90 comprimate
5201/2012/18 – ambalaj cu 100 comprimate

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ
BLISTER (PVC-PE-PVDC/Al)**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ
BLISTER (OPA-AI-PVC/AI)**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Co-Prenessa 2 mg/0,625 mg comprimate
perindopril terț-butilamină/indapamidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII