

**Co-Prenessa 4 mg/1,25 mg comprimate**  
perindopril terț-butilamină/indapamidă

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

Co-Prenessa 4 mg/1,25 mg comprimate  
perindopril terț-butilamină/indapamidă

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare comprimat conține perindopril terț-butilamină 4 mg echivalent cu perindopril 3,34 mg și indapamidă 1,25 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 COPIILOR**

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>  
5202/2012/01 – ambalaj cu 14 comprimate  
5202/2012/02 – ambalaj cu 20 comprimate  
5202/2012/03 – ambalaj cu 28 comprimate  
5202/2012/04 – ambalaj cu 30 comprimate  
5202/2012/05 – ambalaj cu 50 comprimate  
5202/2012/06 – ambalaj cu 56 comprimate  
5202/2012/07 – ambalaj cu 60 comprimate  
5202/2012/08 – ambalaj cu 90 comprimate  
5202/2012/09 – ambalaj cu 100 comprimate  
<Cutie cu blistere din OPA-Al-PVC/Al>  
5202/2012/10 – ambalaj cu 14 comprimate  
5202/2012/11 – ambalaj cu 20 comprimate  
5202/2012/12 – ambalaj cu 28 comprimate  
5202/2012/13 – ambalaj cu 30 comprimate  
5202/2012/14 – ambalaj cu 50 comprimate  
5202/2012/15 – ambalaj cu 56 comprimate  
5202/2012/16 – ambalaj cu 60 comprimate  
5202/2012/17 – ambalaj cu 90 comprimate  
5202/2012/18 – 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 4 mg/1,25 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 4 mg/1,25 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 4 mg/1,25 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 4 mg/1,25 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 4 mg/1,25 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**