

**MetoSuccinat Sandoz 47,5 mg comprimate cu eliberare modificată**  
**MetoSuccinat Sandoz 95 mg comprimate cu eliberare modificată**  
**MetoSuccinat Sandoz 190 mg comprimate cu eliberare modificată**  
Succinat de metoprolol

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

MetoSuccinat Sandoz 47,5 mg comprimate cu eliberare modificată  
MetoSuccinat Sandoz 95 mg comprimate cu eliberare modificată  
MetoSuccinat Sandoz 190 mg comprimate cu eliberare modificată  
Succinat de metoprolol

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

Fiecare comprimat cu eliberare modificată conține succinat de metoprolol 47,5 mg.  
Fiecare comprimat cu eliberare modificată conține succinat de metoprolol 95 mg  
Fiecare comprimat cu eliberare modificată conține succinat de metoprolol 190 mg

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și zahăr, lactoză, glucoză. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Comprimate cu eliberare modificată  
*Blister din Aclar-PVC/Al*  
10 comprimate cu eliberare modificată  
20 comprimate cu eliberare modificată  
28 comprimate cu eliberare modificată  
30 comprimate cu eliberare modificată  
50 comprimate cu eliberare modificată  
100 comprimate cu eliberare modificată

*Blister din PP/Al*  
10 comprimate cu eliberare modificată  
20 comprimate cu eliberare modificată  
28 comprimate cu eliberare modificată  
30 comprimate cu eliberare modificată  
50 comprimate cu eliberare modificată  
100 comprimate cu eliberare modificată

Flacon din PEÎD

30 comprimate cu eliberare modificată

100 comprimate cu eliberare modificată

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Pentru 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 la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

**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**

Hexal AG

Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Germania

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

7566/2015/01-14

7567/2015/01-14

7568/2015/01-14

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

LOT:

#### **14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-P6L.

#### **15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

#### **16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

METOSUCCINAT SANDOZ # 47,5 MG

METOSUCCINAT SANDOZ # 95 MG

METOSUCCINAT SANDOZ # 190 MG

AUTORIZAȚIE DE PUNERE PE PIAȚĂ NR. 7566/2015/01-14

Anexa 3

7567/2015/01-14

7568/2015/01-14

Informații privind etichetarea

**MetoSuccinat Sandoz 47,5 mg comprimate cu eliberare modificată**

**MetoSuccinat Sandoz 95 mg comprimate cu eliberare modificată**

**MetoSuccinat Sandoz 190 mg comprimate cu eliberare modificată**

Succinat de metoprolol

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE  
TERMOSUDATĂ**

**BLISTER**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

MetoSuccinat Sandoz 47,5 mg comprimate cu eliberare modificată

MetoSuccinat Sandoz 95 mg comprimate cu eliberare modificată

MetoSuccinat Sandoz 190 mg comprimate cu eliberare modificată

Succinat de metoprolol

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Hexal AG/sigla Sandoz

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

LOT:

**5. ALTE INFORMAȚII**