

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