

Co-Karbis 8 mg/2,5 mg comprimate
Co-Karbis 16 mg/2,5 mg comprimate

candesartan cilexetil/indapamidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Co-Karbis 8 mg/2,5 mg comprimate
Co-Karbis 16 mg/2,5 mg comprimate

candesartan cilexetil/indapamidă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat conține candesartan cilexetil 8 mg și indapamidă 2,5 mg.
Fiecare comprimat conține candesartan cilexetil 16 mg și indapamidă 2,5 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și lactoză.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat.

10 comprimate
14 comprimate
28 comprimate
30 comprimate
56 comprimate
60 comprimate
84 comprimate
90 comprimate
98 comprimate
100 comprimate

Pachet tip calendar

14 comprimate

28 comprimate

56 comprimate

84 comprimate

98 comprimate

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală

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 nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

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

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

Co-Karbis 8 mg/2,5 mg comprimate

Blister

15814/01 – ambalaj cu 10 comprimate

15814/02 - ambalaj cu 14 comprimate

15814/03 - ambalaj cu 28 comprimate
15814/04 - ambalaj cu 30 comprimate
15814/05 - ambalaj cu 56 comprimate
15814/06 - ambalaj cu 60 comprimate
15814/07 - ambalaj cu 84 comprimate
15814/08 - ambalaj cu 90 comprimate
15814/09 - ambalaj cu 98 comprimate
15814/10 - ambalaj cu 100 comprimate

Blister tip calendar

15814/ 11 - ambalaj cu 14 comprimate
15814/12 - ambalaj cu 28 comprimate
15814/13 - ambalaj cu 56 comprimate
15814/14 - ambalaj cu 84 comprimate
15814/15 - ambalaj cu 98 comprimate

Co-Karbis 16 mg/2,5 mg comprimate

Blister

15815/01 - ambalaj cu 10 comprimate
15815/02 - ambalaj cu 14 comprimate
15815/03 - ambalaj cu 28 comprimate
15815/04 - ambalaj cu 30 comprimate
15815/05 - ambalaj cu 56 comprimate
15815/06 - ambalaj cu 60 comprimate
15815/07 - ambalaj cu 84 comprimate
15815/08 - ambalaj cu 90 comprimate
15815/09 - ambalaj cu 98 comprimate
15815/10 - ambalaj cu 100 comprimate

Blister tip calendar

15815/11 - ambalaj cu 14 comprimate
15815/12 - ambalaj cu 28 comprimate
15815/13 - ambalaj cu 56 comprimate
15815/14 - ambalaj cu 84 comprimate
15815/15 - ambalaj cu 98 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-Karbis 8 mg/2,5 mg

Co-Karbis 16 mg/2,5 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-Karbis 8 mg/2,5 mg comprimate
Co-Karbis 16 mg/2,5 mg comprimate

candesartan cilexetil/indapamidă

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

BLISTER/(PVC/PVDC-Alu)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Co-Karbis 8 mg/2,5 mg comprimate
Co-Karbis 16 mg/2,5 mg comprimate

candesartan cilexetil/indapamidă

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Pachet cu blistere tip calendar:

Lu
Ma
Mi
Jo
Vi
Sb
Du