

## INFORMACJE ZAMIESZCZONE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM

Tekturowe pudełko

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Telmisartan EGIS, 40 mg, tabletki powlekane

*Telmisartanum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (CZYNNYCH)

Każda tabletki powlekana zawiera 40 mg telmisartanu

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Zawiera laktozę jednowodną.

W celu uzyskania szczegółowych informacji należy zapoznać się z ulotką.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

14 tabletek	KOD EAN:
15 tabletek	KOD EAN:
28 tabletek	KOD EAN:
30 tabletek	KOD EAN:
56 tabletek	KOD EAN:
60 tabletek	KOD EAN:
84 tabletki	KOD EAN:
90 tabletek	KOD EAN:
98 tabletek	KOD EAN:

### 5. SPOSÓB I DROGA (DROGI) PODANIA

Podanie doustne

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

### 6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

### 7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

### 8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności (EXP)

### 9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA  
NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z  
NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Egis Pharmaceuticals PLC  
Keresztúri út 30-38, 1106 Budapest  
Węgry

**12. NUMER(Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 20872

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

Telmisartan EGIS 40 mg tabletki powlekane

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

<Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.>

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA  
CZŁOWIEKA**

<PC: {numer} [kod produktu]>

<SN: {numer} [numer seryjny]>

<NN: {numer} [krajowy numer refundacyjny lub inny krajowy numer identyfikujący produkt leczniczy]>

**INFORMACJE ZAMIESZCZONE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM****Tekturowe pudełko****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Telmisartan EGIS, 80 mg, tabletki powlekane

*Telmisartanum***2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (CZYNNYCH)**

Każda tabletki powlekana zawiera 80 mg telmisartanu

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera laktozę jednowodną.

W celu uzyskania szczegółowych informacji należy zapoznać się z ulotką.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

14 tabletek	KOD EAN:
15 tabletek	KOD EAN:
28 tabletek	KOD EAN:
30 tabletek	KOD EAN:
56 tabletek	KOD EAN:
60 tabletek	KOD EAN:
84 tabletki	KOD EAN:
90 tabletek	KOD EAN:
98 tabletek	KOD EAN:

**5. SPOSÓB I DROGA (DROGI) PODANIA**

Podanie doustne

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

**6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI**

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE****8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP)

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed wilgocią.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA  
NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z  
NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Egis Pharmaceuticals PLC  
Keresztúri út 30-38, 1106 Budapest  
Węgry

**12. NUMER(Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 20873

**13. NUMER SERII**

Numer serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

Telmisartan EGIS 80 mg tabletki powlekane

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

<Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.>

**19. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA  
CZŁOWIEKA**

<PC: {numer} [kod produktu]>

<SN: {numer} [numer seryjny]>

<NN: {numer} [krajowy numer refundacyjny lub inny krajowy numer identyfikujący produkt leczniczy]>

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH**

**Blister**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Telmisartan EGIS  
40 mg

Телмисартан ЕГИС  
40 mg

potahované tablety  
filmom obalené tablety  
comprimate filmate  
филмирани таблетки  
film-coated tablets  
*tabletki powlekane*  
plévele dengtos tabletés  
apvalkotās tabletes  
filmtabletta

Telmisartanum  
Telmisartan  
Telmisartan  
Телмисартан  
Telmisartan  
*Telmisartanum*  
Telmisartanas  
Telmisartanum  
Telmizartán

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Egis

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

LOT

**5. INNE**

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH**

**Blister**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Telmisartan EGIS  
80 mg

Телмисартан ЕГИС  
80 mg

potahované tablety  
filmom obalené tablety  
comprimate filmate  
филмирани таблетки  
film-coated tablets  
*tabletki powlekane*  
plévele dengtos tabletés  
apvalkotās tabletes  
filmtabletta

Telmisartanum  
Telmisartan  
Telmisartan  
Телмисартан  
Telmisartan  
*Telmisartanum*  
Telmisartanas  
Telmisartanum  
Telmizartán

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Egis

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

LOT

**5. INNE**