

## PUDEŁKO TEKTUROWE

Tadilecto, 2,5 mg, tabletki powlekane  
*Tadalafilum*

Każda tabletka powlekana zawiera 2,5 mg tadalafilu.

Zawiera m.in. laktozę jednowodną.  
Dodatkowe informacje - patrz załączona ulotka.

## Tabletka powlekana

|                         |                    |
|-------------------------|--------------------|
| 2 tabletki powlekane    | Kod: 5909991340957 |
| 4 tabletki powlekane    | Kod: 5909991340964 |
| 8 tabletek powlekanych  | Kod: 5909991340971 |
| 12 tabletek powlekanych | Kod: 5909991340988 |
| 14 tabletek powlekanych | Kod: 5909991340995 |
| 28 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341008 |
| 56 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341015 |
| 84 tabletki powlekane   | Kod: 5909991341022 |

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.  
Podanie doustne

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP)

**9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Podmiot odpowiedzialny: KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Słowenia  
{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 24173

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

Tadilecto 2,5 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

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

PC  
SN  
NN

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

**BLISTER**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 2,5 mg, tabletki powlekane

*Wielojęzyczne blistry*

Tadilecto, 2,5 mg, tabletki

*Tadalafilum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

KRKA

{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**

## PUDEŁKO TEKTUROWE

Tadilecto, 5 mg, tabletki powlekane  
*Tadalafilum*

Każda tabletka powlekana zawiera 5 mg tadalafilu.

Zawiera m.in. laktozę jednowodną.  
Dodatkowe informacje - patrz załączona ulotka.

## Tabletka powlekana

|                         |                    |
|-------------------------|--------------------|
| 2 tabletki powlekane    | Kod: 5909991341039 |
| 4 tabletki powlekane    | Kod: 5909991341046 |
| 8 tabletek powlekanych  | Kod: 5909991341053 |
| 12 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341060 |
| 14 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341077 |
| 28 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341084 |
| 56 tabletek powlekanych | Kod: 5909991341091 |
| 84 tabletki powlekane   | Kod: 5909991341107 |

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.  
Podanie doustne

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP)

**9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Podmiot odpowiedzialny: KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Słowenia  
{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 24174

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

Tadilecto 5 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

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

PC  
SN  
NN

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

**BLISTER**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 5 mg, tabletki powlekane

*Wielojęzyczne blistry*

Tadilecto, 5 mg, tabletki

*Tadalafilum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

KRKA

{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****PUDEŁKO TEKTUROWE****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 10 mg, tabletki powlekane  
*Tadalafilum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH**

Każda tabletki powlekana zawiera 10 mg tadalafilu.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera m.in. laktozę jednowodną.  
Dodatkowe informacje - patrz załączona ulotka.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Tabletka powlekana

2 tabletki powlekane Kod: 5909991341152

4 tabletki powlekane Kod: 5909991341169

8 tabletek powlekanych Kod: 5909991341176

12 tabletek powlekanych Kod: 5909991341183

14 tabletek powlekanych Kod: 5909991341190

28 tabletek powlekanych Kod: 5909991341206

56 tabletek powlekanych Kod: 5909991341213

84 tabletki powlekane Kod: 5909991341220

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.  
Podanie doustne

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

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP)

**9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Podmiot odpowiedzialny: KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Słowenia  
{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 24175

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

Tadilecto 10 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

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

PC  
SN  
NN

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

**BLISTER**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 10 mg, tabletki powlekane

*Wielojęzyczne blistry*

Tadilecto, 10 mg, tabletki

*Tadalafilum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

KRKA

{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****PUDEŁKO TEKTUROWE****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 20 mg, tabletki powlekane  
*Tadalafilum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH**

Każda tabletki powlekana zawiera 20 mg tadalafilu.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Zawiera m.in. laktozę jednowodną.  
Dodatkowe informacje - patrz załączona ulotka.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Tabletka powlekana

2 tabletki powlekane Kod: 5909991341237

4 tabletki powlekane Kod: 5909991341244

8 tabletek powlekanych Kod: 5909991341251

12 tabletek powlekanych Kod: 5909991341268

14 tabletek powlekanych Kod: 5909991341275

28 tabletek powlekanych Kod: 5909991341282

56 tabletek powlekanych Kod: 5909991341299

84 tabletki powlekane Kod: 5909991341305

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.  
Podanie doustne

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

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE**

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP)

**9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Podmiot odpowiedzialny: KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Słowenia  
{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr 24176

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

Tadilecto 20 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

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

PC  
SN  
NN

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

**BLISTER**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Tadilecto, 20 mg, tabletki powlekane

*Wielojęzyczne blistry*

Tadilecto, 20 mg, tabletki

*Tadalafilum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

KRKA

{logotyp podmiotu odpowiedzialnego KRKA, d.d., Novo mesto}

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**