

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****PUDEŁKO TEKTUROWE****(na blistry PVC/PVdC/Aluminium lub OPA/Aluminium/PVC/Aluminium)****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Carvedilol-ratiopharm, 6,25 mg, tabletki

*Carvedilolum***2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każda tabletką zawiera 6,25 mg karwedylolu.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Lek zawiera laktozę.

Dalsze informacje - patrz ulotka.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Tabletki

30 tabletek                      Kod: 5909990727100

50 tabletek                      Kod: 5909990727117

60 tabletek                      Kod: 5909990727124

100 tabletek                      Kod: 5909990727131

{piktogram tabletki}

**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)  
EXP:

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

*Dla blistrów*

**PVC/PVdC/Aluminium**

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 30°C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

*Dla blistrów:*

**OPA/Aluminium/PVC/Aluminium**

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Strasse 3, 89079 Ulm, Niemcy  
{logo przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego}

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

Pozwolenie nr 15864

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)  
Lot:

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp - Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

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

Carvedilol-ratiopharm 6,25 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

|                                                                       |
|-----------------------------------------------------------------------|
| <b>18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA</b> |
|-----------------------------------------------------------------------|

PC:

SN:

NN:

|                                                                                  |
|----------------------------------------------------------------------------------|
| <b>MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH</b> |
|----------------------------------------------------------------------------------|

|                                                                   |
|-------------------------------------------------------------------|
| <b>Blister PVC/PVDC/Aluminium lub OPA/Aluminium/PVC/Aluminium</b> |
|-------------------------------------------------------------------|

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO</b> |
|--------------------------------------|

Carvedilol-ratiopharm, 6,25 mg, tabletki  
*Carvedilolum*

|                                           |
|-------------------------------------------|
| <b>2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO</b> |
|-------------------------------------------|

ratiopharm GmbH  
*(logo przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego)*

|                           |
|---------------------------|
| <b>3. TERMIN WAŻNOŚCI</b> |
|---------------------------|

EXP:

|                       |
|-----------------------|
| <b>4. NUMER SERII</b> |
|-----------------------|

Lot:

|                |
|----------------|
| <b>5. INNE</b> |
|----------------|