

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH:**

Tekturowe pudełko

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**Zanacodar, 80 mg, tabletki  
*Telmisartanum***2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ(YCH)**

Każda tabletką zawiera 80 mg telmisartanu.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH****4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

14 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 0 2
28 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 2 6
30 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 3 3
56 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 4 0
84 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 5 7
90 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 6 4
98 tabletek	Kod EAN:	5 9 0 9 9 9 0 9 4 1 9 7 1

**5. SPOSÓB I DROGA(I) PODANIA**Podanie doustne.  
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.**6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEDOSTĘPNYM I NIEWIDOCZNYM DLA DZIECI**

Lek przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE****8. TERMIN WAŻNOŚCI**EXP:  
EXP=Termin ważności

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA****10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

PharmaSwiss Česká Republika s.r.o.  
Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7  
Česká Republika

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

Pozwolenie nr 19681

**13. NUMER SERII**

Lot:  
Lot=Nr serii

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp – Lek wydawany na receptę.

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

Aby wyjąć tabletkę, należy wykonać następujące czynności:

- 1.- Oddzielić jedną część blistra z tabletką, przez delikatne oderwanie wzdłuż perforacji wokół tabletki.
- 2.- Ostrożnie oderwać folię z blistra.
- 3.- Wypchnąć tabletkę na zewnątrz.

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILL’E**

Zanacodar 80 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**

Zanacodar, 80 mg, tabletki  
*Telmisartanum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

PharmaSwiss Česká Republika s.r.o.

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**