

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH.**

tekturowe pudełko

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Dilatrend, 12,5 mg, tabletki  
*Carvedilolum*

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każda tabletką zawiera 12,5 mg karwedylolu.

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**

Lek zawiera laktozę jednowodną i sacharozę.

**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

tabletki

30 tabletek                      kod: 5 909990 716210

50 tabletek                      kod: 5 909990 716227

100 tabletek                      kod: 5 909990 716234

**5. SPOSÓB I DROGA 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**

nie dotyczy

**8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP):  
EXP:

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w temperaturze do 30°C, w zamkniętym opakowaniu. Chronić od światła oraz wilgoci.

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

nie dotyczy

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

(logo podmiotu odpowiedzialnego)  
Podmiot odpowiedzialny:  
CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Ziegelhof 24  
17489 Greifswald  
Niemcy

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

Pozwolenie nr: R/7162

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot):  
Lot:

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

Rp. - Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

Stosować zgodnie z zaleceniami lekarza.

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

dilatrend 12,5 mg

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

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

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

PC:

SN:

NN:

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

**blister**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Dilatrend, 12,5 mg, tabletki  
*Carvedilolum*

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**

nie dotyczy