

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM A VNITŘNÍM OBALU
Papírová krabička pro PVC/PE/PVDC/Al blistry a HDPE lahvičky
Štítek na lahvičku

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Tamsulosin HCL Sandoz 0,4 mg tvrdé tobolky s řízeným uvolňováním
tamsulosini hydrochloridum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tvrdá tobolka s řízeným uvolňováním obsahuje tamsulosini hydrochloridum 0,4 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

10 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
14 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
20 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
28 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
30 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
50 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
56 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
60 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
90 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
100 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním
200 tvrdých tobolek s řízeným uvolňováním

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Perorální podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT
UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Blistr:

Uchovávejte v původním obalu.

HDPE lahvička:

Lahvičku uchovávejte dobře uzavřenou.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Sandoz GmbH, 6250 Kundl, Rakousko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 87/508/05-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

tamsulosin hcl sandoz (pouze pro vnější obal - krabičku)

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR - 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem (pouze pro vnější obal - krabičku)

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

(pouze pro vnější obal - krabičku)

PC:

SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH
PVC/PE/PVDC/Al blistry

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Tamsulosin HCL Sandoz 0,4 mg tvrdé tobolky s řízeným uvolňováním
tamsulosini hydrochloridum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Sandoz GmbH, Rakousko

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ