

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU NEBO NA VNITŘNÍM OBALU, POKUD VNĚJŠÍ OBAL NEEEXISTUJE**

Papírová skládačka/blistr – 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100, 200  
CADUET 10 mg/10 mg potahované tablety

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

CADUET 10 mg/10 mg potahované tablety  
amlodipinum /atorvastatinum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK**

Jedna potahovaná tableta obsahuje 10 mg amlodipinum (ve formě amlodipini besylas) a 10 mg atorvastatinum (ve formě atorvastatinum calcicum trihydricum)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Přípravek obsahuje mikrokystalickou celulosu aj.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH**

Potahované tablety  
7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 100 a 200 tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**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**

Zapečetěno výrobcem.  
Před prvním použitím zkontrolujte, zda je obal neporušen.

**8. POUŽITELNOST**

Použitelné do: {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30° C.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO(A)**

Reg.č.: 83/617/05-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže: {číslo}

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

CADUET 10 mg/10 mg

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

CADUET 10 mg/10 mg potahované tablety  
amlodipinum /atorvastatinum

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Upjohn

**3. POUŽITELNOST**

EXP {MM/RRRR}

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

č.š.: {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

**Lahvička** – 90 nebo 30 x CADUET 10 mg/10 mg potahované tablety

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

CADUET 10 mg/10 mg potahované tablety  
amlodipinum /atorvastatinum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK**

Jedna potahovaná tableta obsahuje 10 mg amlodipinum (ve formě amlodipini besylas) a 10 mg atorvastatinum (ve formě atorvastatinum calcicum trihydricum)

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Přípravek obsahuje mikrokrystalickou celulosu aj.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH**

Potahované tablety  
90 nebo 30 tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

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

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. POUŽITELNOST**

Použitelné do: {MM/RRRR}

**8. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30<sup>0</sup> C.

**9. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Upjohn EESV, Rivium Westlaan 142, 2909 LD Capelle aan den IJssel, Nizozemsko

**10. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže: {číslo}

**11. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.