

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Beplasot 6 mg/0,4 mg tablety s řízeným uvolňováním  
solifenacin-sukcinát/tamsulosin-hydrochlorid

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta s řízeným uvolňováním obsahuje 6 mg solifenacin-sukcinátu, což odpovídá 4,5 mg solifenacinu, a 0,4 mg tamsulosin-hydrochloridu, což odpovídá 0,37 mg tamsulosinu.

#### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

10 tablet s řízeným uvolňováním  
10x1 tableta s řízeným uvolňováním  
14 tablet s řízeným uvolňováním  
14x1 tableta s řízeným uvolňováním  
20 tablet s řízeným uvolňováním  
20x1 tableta s řízeným uvolňováním  
28 tablet s řízeným uvolňováním  
28x1 tableta s řízeným uvolňováním  
30 tablet s řízeným uvolňováním  
30x1 tableta s řízeným uvolňováním  
50 tablet s řízeným uvolňováním  
50x1 tableta s řízeným uvolňováním  
56 tablet s řízeným uvolňováním  
56x1 tableta s řízeným uvolňováním  
60 tablet s řízeným uvolňováním  
60x1 tableta s řízeným uvolňováním  
90 tablet s řízeným uvolňováním  
90x1 tableta s řízeným uvolňováním  
100 tablet s řízeným uvolňováním  
100x1 tableta s řízeným uvolňováním  
200 tablet s řízeným uvolňováním  
200x1 tableta s řízeným uvolňováním

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Tabletu nedrťte ani nekousejte.  
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**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**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**

+pharma arzneimittel gmbh  
Hafnerstrasse 211  
8054 Graz  
Rakousko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

73/196/21-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**

beplasot 6 mg/0,4 mg

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC  
SN

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**

**BLISTR**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Beplasot 6 mg/0,4 mg tablety s řízeným uvolňováním  
solifenacin-sukcinát/tamsulosin-hydrochlorid

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

+pharma arzneimittel gmbh

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. JINÉ**