

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU
KRABÍČKA**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 23,75 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 25 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 47,5 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 50 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 95 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 100 mg metoprolol-tartarátu).

Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje 190 mg metoprolol-sukcinátu (odp. 200 mg metoprolol-tartarátu).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tableta s prodlouženým uvolňováním

28 tablet s prodlouženým uvolňováním (blister); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

28, 56 tablet s prodlouženým uvolňováním (blister); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

28 tablet s prodlouženým uvolňováním (blister); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

28, 56 tablet s prodlouženým uvolňováním (blister); 30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním (lahvička)

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

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

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Přípravek může nepříznivě ovlivnit činnosti vyžadující zvýšenou pozornost.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °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

Herbacos Recordati s.r.o., Štrossova 239, 530 03 Pardubice, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

58/117/01-C

58/628/00-C

58/015/98-C

58/629/00-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

betaloc zok 25 mg

betaloc zok 50 mg

betaloc zok 100 mg

betaloc zok 200 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:

SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ETIKETA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tableta s prodlouženým uvolňováním

30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním
30, 100 tablet s prodlouženým uvolňováním

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

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

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH A STRIPECH

BLISTR

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Betaloc ZOK 25 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 50 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 100 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Betaloc ZOK 200 mg tablety s prodlouženým uvolňováním

metoprolol-sukcinát

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

Po Út St Čt Pá So Ne