

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

SKLÁDACÍ KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sanomux 600 mg šumivé tablety

acetylcysteinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje acetylcysteinum 600 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu, sorbitol a aspartam E951.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

šumivé tablety

6 šumivých tablet

10 šumivých tablet

20 šumivých tablet

30 šumivých tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální použití.

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

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182, Pouchov
503 41 Hradec Králové
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 52/225/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Bez porady s lékařem je přípravek Sanomux 600 mg vhodný pro léčbu akutních chorob dýchacích cest, jako je chřipka, zánět průdušek a průdušnice.

Doporučená dávka pro dospělé a dospívající od 14 let je 1 šumivá tableta jednou denně.

Pokud se do 5 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem. Bez doporučení lékaře neužívejte tento léčivý přípravek déle než 14 dnů.

Od 14 let.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

sanomux 600 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

PP TUBA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sanomux 600 mg šumivé tablety

acetylcysteinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje acetylcysteinum 600 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu, sorbitol a aspartam E951.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

šumivé tablety

6 šumivých tablet

10 šumivých tablet

20 šumivých tablet

30 šumivých tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální použití.

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

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dr. Müller Pharma s.r.o.
U Mostku 182, Pouchov
503 41 Hradec Králové
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 52/225/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Bez porady s lékařem je přípravek Sanomux 600 mg vhodný pro léčbu akutních chorob dýchacích cest, jako je chřipka, zánět průdušek a průdušnice.

Doporučená dávka pro dospělé a dospívající od 14 let je 1 šumivá tableta jednou denně.

Pokud se do 5 dnů nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem. Bez doporučení lékaře neužívejte tento léčivý přípravek déle než 14 dnů.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM