

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KRABIČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Ambroxol Dr.Max 30 mg/5 ml sirup

ambroxoli hydrochloridum

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

Jeden ml sirupu obsahuje ambroxoli hydrochloridum 6 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje sorbitol (E 420) a natrium-benzoát (E 211).  
Další informace naleznete v příbalové informaci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Sirup

100 ml

200 ml

Každé balení obsahuje dávkovací stříkačku pro perorální podání.

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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****8. POUŽITELNOST**

EXP

Po prvním otevření: 6 měsíců.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ****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. Max Pharma s.r.o.  
Na Florenci 2116/15  
Nové Město  
110 00 Praha 1  
Česká republika

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 52/154/16-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Pro akutní onemocnění dýchacích cest spojených s tvorbou vazkého hlenu

Používá se při akutních onemocněních dýchacích cest spojených s abnormální sekrecí a obtížným transportem hlenu.

**Dávkování:**

Věk	Dávkování
Dospělí a dospívající nad 12 let	5 ml 3x denně Účinnost lze zvýšit podáním 10 ml sirupu 2x denně.
<i>U dětí do 12 let může být tento léčivý přípravek podáván pouze na doporučení lékaře. V tom případě je doporučeno následující dávkování:</i>	
Děti 6–12 let	2,5 ml 2–3x denně
Děti 2–5 let	1,25 ml 3x denně
Děti 1–2 roky	1,25 ml 2x denně

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

ambroxol dr.max 30 mg/5 ml

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

Neuplatňuje se.

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

Neuplatňuje se.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU****LAHVIČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Ambroxol Dr.Max 30 mg/5 ml sirup

ambroxoli hydrochloridum

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

Jeden ml sirupu obsahuje ambroxoli hydrochloridum 6 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje sorbitol (E 420) a natrium-benzoát (E 211).

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Sirup

100 ml

200 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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****8. POUŽITELNOST**

EXP

Po prvním otevření: 6 měsíců.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ****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**

Dr. Max Pharma s.r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

52/154/16-C

**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**