

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ACC Long 600 mg šumivé tablety  
acetylcysteinum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna šumivá tableta obsahuje acetylcysteinum 600 mg.

### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu, sodík a sorbitol (E 420), další údaje viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

25 šumivých tablet

### 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

Upozornění: Text na tubě je v německém jazyce.  
Na tubě je nalepena etiketa s českým překladem textu.

### 8. POUŽITELNOST

Použitelné do:  
Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 roky

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, 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 referenčního přípravku v ČR:**

Hexal AG, Industriestraße 25, 83607 Holzkirchen, Německo

Zastoupení v ČR: Sandoz s.r.o., Praha

**Souběžný dovozce:**

Beta Pharm s.r.o., Nevšová 170, 76321 Slavičín, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

52/973/95-C/PI/016/17

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Usnadňuje odkašlávání, uvolňuje zahlenění

K léčbě akutních onemocnění dýchacích cest provázených tvorbou vazkého hlenu a vlhkým kašlem.

Dávkování: dospívající od 14 let a dospělí užívají 1 šumivou tabletu jednou denně.

Šumivou tabletu rozpusťte v 1/2 sklenice teplé nebo studené vody.

Roztok se užívá ihned po rozpuštění tablety, nejpozději a výjimečně do 2 hodin po rozpuštění.

Pro dospělé a dospívající od 14 let.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

acc long

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**ETIKETA NA TUBU**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

ACC Long 600 mg šumivé tablety

acetylcysteinum

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

Jedna šumivá tableta obsahuje acetylcysteinum 600 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje laktózu, sodík a sorbitol (E 420), další údaje viz příbalová informace.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

25 šumivých tablet

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

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**

Použitelné do:

Doba použitelnosti po prvním otevření: 2 roky

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte v dobře uzavřené tubě, 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**

Hexal AG, 83607 Holzkirchen, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

13. ČÍSLO ŠARŽE

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU