

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU  
KRABÍČKA**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Bromhexin KM 8 mg/ml perorální kapky, roztok  
bromhexini hydrochloridum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

Jeden ml (=23 kapek) obsahuje bromhexini hydrochloridum 8 mg.

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Obsahuje 41 obj. % alkoholu a sacharózu.

Další údaje viz příbalová informace.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Perorální kapky, roztok

20 ml

30 ml

50 ml

100 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**

Použitelné do:

Doba použitelnosti po prvním otevření: 6 měsíců

Datum otevření:

Nepoužívejte déle než 6 měsíců po prvním otevření.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním vnitřním obalu.

**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**

Krewel Meuselbach GmbH, Krewelstrasse 2, 53783 Eitorf, Německo  
Místní zástupce držitele rozhodnutí: Senimed s.r.o.

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Reg. č.: 52/100/85-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Léčivý přípravek ke zkapalňování a rozpouštění hlenu při onemocněních dýchacích cest spojených s tvorbou hustého hlenu.

Pokud lékař nepředepíše jinak, užívají:

**Dospělí a dospívající od 14 let:** 3 x denně 23 – 46 kapek

**Dospívající 12 - 14 let a pacienti s tělesnou hmotností pod 50 kg:** 3 x denně 23 kapek

Nepodávejte dětem do 12 let.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

bromhexin km 8 mg/ml

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

Neuplatňuje se

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

Neuplatňuje se

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU  
ETIKETA NA LAHVIČCE**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Bromhexin KM 8 mg/ml perorální kapky, roztok  
bromhexini hydrochloridum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**

Jeden ml (=23 kapek) obsahuje bromhexini hydrochloridum 8 mg.

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Obsahuje 41 obj. % alkoholu a sacharózu.

Další údaje viz příbalová informace.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Perorální kapky, roztok

20 ml

30 ml

50 ml

100 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**

Použitelné do:

Nepoužívejte déle než 6 měsíců po prvním otevření.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním vnitřním obalu.

**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**

Krewel Meuselbach GmbH, Krewelstrasse 2, 53783 Eitorf, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Reg. č.: 52/100/85-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Číslo šarže:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Léčivý přípravek ke zkapalňování a rozpouštění hlenu při onemocněních dýchacích cest spojených s tvorbou hustého hlenu.

Dávkování:

**Dospělí a dospívající od 14 let:**

3 x denně 23 – 46 kapek

**Dospívající 12 - 14 let a pacienti s tělesnou hmotností pod 50 kg:**

3 x denně 23 kapek

Nepodávejte dětem do 12 let.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

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

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