

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Maalox 35 mg/ml + 40 mg/ml perorální suspenze
aluminii hydroxidum/magnesii hydroxidum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení

Jedna 250ml láhev perorální suspenze obsahuje:

aluminii hydroxidum..... 8,75 g (odpovídá aluminii oxidum 5,75 g)
(to je 35 mg v 1 ml),
magnesii hydroxidum..... 10,0 g
(to je 40 mg v 1 ml).

Jedna polévková lžice (odpovídá 15 ml) perorální suspenze obsahuje:

aluminii hydroxidum..... 525 mg,
magnesii hydroxidum..... 600 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také sorbitol. Další údaje naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální suspenze
250 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

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C, chraňte před mrazem.

Po prvním otevření spotřebujte do 6 měsíců.

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

Opella Healthcare Czech s.r.o., Generála Píky 430/26, 160 00 Praha 6, Česká republika

Logo Sanofi

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 09/272/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Antacidum

- při pálení žáhy
- při překyselení žaludku

Mátová příchut'

Dávkování

Dospělí a dospívající od 15 let: jedna polévková lžice (odpovídá 15 ml) perorální suspenze v jedné dávce, maximální denní dávka nesmí překročit 6 polévkových lžic.

Upozornění

Před použitím je třeba přípravek pečlivě protřepat.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

maalox suspenze

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ŠTÍTEK NA LAHVIČCE

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Maalox 35 mg/ml + 40 mg/ml perorální suspenze
aluminii hydroxidum/magnesii hydroxidum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml obsahuje aluminii hydroxidum 35 mg a magnesii hydroxidum 40 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální suspenze
250 ml

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 25 °C, chraňte před mrazem.

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Antacidum

Mátová příchut'

Dávkování

Dospělí a dospívající od 15 let: jedna polévková lžice (odpovídá 15 ml) perorální suspenze v jedné dávce, maximální denní dávka nesmí překročit 6 polévkových lžic.

Před použitím je třeba přípravek pečlivě protřepat.