

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

UNASYN 1,5 g prášek pro injekční/infuzní roztok

sulbaktam/ampicilin

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna injekční lahvička obsahuje 0,5 g sulbaktamu ve formě sodné soli sulbaktamu a 1,0 g ampicilinu ve formě sodné soli ampicilinu.

### 3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Jedna lahvička obsahuje 115,1 mg sodíku.

Vysoký obsah sodíku – pro další informace viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Prášek pro injekční/infuzní roztok

1 injekční lahvička

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Intramuskulární a intravenózní 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:

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**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**

Pfizer, spol. s r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. číslo: 15/139/89-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. š.

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nevyžaduje se – odůvodnění přijato.

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC  
SN

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Štítek na lahvičce

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

UNASYN 1,5 g prášek pro injekční/infuzní roztok  
sulbaktam/ampicilin

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

*Logo Pfizer*

**3. POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. š.:

**5. JINÉ**