

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sinecod 5 mg/ml perorální kapky, roztok
butamirát-citrát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml (= 20 kapek) obsahuje 5 mg butamirát-citrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: krystalizující sorbitol 70 %, ethanol 96 %, aj.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální kapky, roztok

20 ml, 50 ml

5. ZPŮSOB A CESTA 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

Sinecod může způsobit ospalost. Buďte opatrní při řízení motorových vozidel nebo obsluze strojů.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °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

Haleon Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4 – Nusle, Česká republika

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 36/228/73-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě suchého, dráždivého kašle různého původu.

Dávkování dle hmotnosti dítěte:

5 – 10 kg (2 měsíce – 1 rok): 10 kapek 4krát denně.

11 – 16 kg (1 rok – 3 roky): 15 kapek 4krát denně.

Nad 17 kg (3 roky a starší): 25 kapek 4krát denně.

Podávání kapek dětem do 2 let je možné pouze na doporučení lékaře.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

sinecod kapky

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Štítek lahvičky

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sinecod 5 mg/ml perorální kapky, roztok
butamirát-citrát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml (= 20 kapek) obsahuje 5 mg butamirát-citrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: krystalizující sorbitol 70%, ethanol 96%, aj.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální kapky, roztok
20 ml, 50 ml

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Perorální podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Sinecod může způsobit ospalost.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 36/228/73-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě suchého, dráždivého kašle různého původu.

Dávkování dle hmotnosti dítěte:

5 – 10 kg (2 měsíce – 1 rok): 10 kapek 4krát denně.

11 – 16 kg (1 rok – 3 roky): 15 kapek 4krát denně.

Nad 17 kg (3 roky a starší): 25 kapek 4krát denně.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM