

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sinecod 1,5 mg/ml sirup
butamirát-citrát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml sirupu obsahuje 1,5 mg butamirát-citrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

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

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Sirup
100 ml, 200 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
Po otevření spotřebujte do 6 měsíců.

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.: 36/627/93-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:

11 – 16 kg (děti 3 – 6 let): 5 ml 3krát denně.

17 – 39 kg (děti 6 – 12 let): 10 ml 3krát denně.

Nad 40 kg (dospívající starší 12 let): 15 ml 3krát denně.

Nad 61 kg (dospělí): 15 ml 4krát denně.

K odměření dávky použijte přiloženou odměrku.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

sinecod sirup

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 1,5 mg/ml sirup
butamirát-citrát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml sirupu obsahuje 1,5 mg butamirát-citrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

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

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Sirup
100 ml, 200 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.

8. POUŽITELNOST

EXP
Po otevření spotřebujte do 6 měsíců.

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.: 36/627/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě suchého, dráždivého kašle různého původu.

Dávkování:

11 – 16 kg (děti 3 – 6 let): 5 ml 3krát denně.

17 – 39 kg (děti 6 – 12 let): 10 ml 3krát denně.

Nad 40 kg (dospívající starší 12 let): 15 ml 3krát denně.

Nad 61 kg (dospělí): 15 ml 4krát denně.

K odměření dávky použijte přiloženou odměrku.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM