

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CALTRATE PLUS potahované tablety

Uhličitan vápenatý (vápník), cholekalciferol (vitamin D₃) a minerály

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje:

Léčivá látka	mg	odpovídá
Cholekalciferol	2,8	200 m.j. vitaminu D ₃
Uhličitan vápenatý	1512,82	600 mg vápníku
Oxid hořečnatý	66,31	40 mg hořčíku
Oxid zinečnatý	9,33	7,5 mg zinku
Oxid měďnatý	1,25	1 mg mědi
Monohydrát síranu manganatého	5,54	1,8 mg manganu
Dekahydrát tetraboritanu sodného	2,23	0,25 mg boru

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocnými látkami jsou částečně hydrogenovaný sójový olej, sacharosa, hlinitý lak červeně allura AC, hlinitý lak oranžové žluti.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

potahované tablety

15 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

60 potahovaných tablet

90 potahovaných tablet

2x30 potahovaných tablet

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, v dobře uzavřené bílé lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 39/385/00-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Caltrate Plus je kombinovaný přípravek s vápníkem, vitamínem D a dalšími důležitými minerály pro úpravu nedostatku vápníku, zvýšení hustoty kostí a prevenci úbytku kostní hmoty.

Používá se k prevenci osteoporózy a na doporučení lékaře v průběhu léčby osteoporózy k doplnění vápníku a vitamínu D.

Caltrate Plus je dále vhodný jako doplněk k hormonální léčbě v období klimakteria.

V tomto případě se přípravek rovněž užívá pouze na doporučení lékaře.

Doporučená dávka u dospělých a dospívajících od 12 let je 1 – 2 tablety denně. Tablety se užívají ústy a zapíjejí se vodou. Nepřekračujte doporučené dávkování.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

caltrate plus

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Lahvička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CALTRATE PLUS potahované tablety

Uhličitan vápenatý (vápník), cholekalciferol (vitamin D₃) a minerály

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje:

Léčivá látka	mg	odpovídá
Cholekalciferol	2,8	200 m.j. vitaminu D ₃
Uhličitan vápenatý	1512,82	600 mg vápníku
Oxid hořečnatý	66,31	40 mg hořčíku
Oxid zinečnatý	9,33	7,5 mg zinku
Oxid měďnatý	1,25	1 mg mědi
Monohydrát síranu manganatého	5,54	1,8 mg manganu
Dekahydrát tetraboritanu sodného	2,23	0,25 mg boru

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocnými látkami jsou částečně hydrogenovaný sójový olej, sacharosa, hlinitý lak červeně allura AC, hlinitý lak oranžové žlutí.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

potahované tablety

15 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

60 potahovaných tablet

90 potahovaných tablet

2x30 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální 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

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v dobře uzavřené bílé lahvičce, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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 Haeon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 39/385/00-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM