

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU***Krabička***1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Condrosulf 800 mg granule pro perorální roztok**  
chondroitini natrii sulfas

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: chondroitini natrii sulfas 800 mg ve 4 g granulí.

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Obsahuje sodík, sorbitol, oranžovou žluť (E110), maltodextrin (glukózu).

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Granule pro perorální roztok.  
30 (90) sáčků po 4 g granulí.

**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.

**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**

IBSA Slovakia s.r.o., Mýtná 42, 811 05 Bratislava, Slovenská republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. číslo: 29/102/01-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

„Condrosulf 800 mg granule“

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU***sáček***1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Condrosulf 800 mg granule pro perorální roztok**  
chondroitini natrii sulfas

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Léčivá látka: chondroitini natrii sulfas 800 mg ve 4 g granulí.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje sodík, sorbitol, oranžovou žluť (E110), maltodextrin (glukózu).

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Granule pro perorální roztok, 4 g.

**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**

Použitelné do: (měsíc/rok)

**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**

IBSA Slovakia s.r.o., Mýtná 42, 811 05 Bratislava, Slovenská republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. číslo: 29/102/01-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Č. šarže:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILOVÉ PÍSMU**

**17. 2D ČÁROVÝ KÓD S JEDINEČNÝM IDENTIFIKÁTOREM**

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR DATA ČITELNÁ OKEM**