

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### PAPÍROVÁ KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

CARBOCIT

tablety

carbo activatus, bismuthi subgallas, acidum citricum monohydricum

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jedna tableta obsahuje carbo activatus 320 mg, bismuthi subgallas 25 mg, acidum citricum monohydricum 3 mg.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje sacharózu.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

20 tablet

50 tablet

#### 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

#### 8. POUŽITELNOST

EXP

#### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C, v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

IMUNA PHARM, a.s.  
Jarková 269/17, Šarišské Michaľany  
Slovenská republika  
Logo - imuna

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Registrační číslo: 49/065/72-S/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Pro děti od 3 let, dospívající a dospělé.  
Dávkování: 2 - 4 tablety 3 - 4 krát denně.  
U akutního průjmu mohou dospělí a dospívající od 12 let užívat 4 - 5 tablet 3 - 4 krát denně.

Dětem může být přípravek podáván pouze na doporučení lékaře.

při akutním průjmu, nadýmání a mírných střevních infekcích

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

carbocit

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

<Neuplatňuje se.>

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

<Neuplatňuje se.>

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH****BLISTR PVC/Al****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

CARBOCIT

tablety

carbo activatus 320 mg, bismuthi subgallas 25 mg, acidum citricum monohydricum 3 mg.

**2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

IMUNA PHARM, a.s.

Logo - imuna

**3. POUŽITELNOST***Dátum ukončení použitelnosti je vyraženo na blistru při blistrování***4. ČÍSLO ŠARŽE***Číslo šarže je vyraženo na blistru při blistrování***5. JINÉ**