

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

**Krabička pro velikost balení 5 (10, 20, 30) tablet**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Guttalax 5 mg tablety  
natrii picosulfas

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

Jedna tableta obsahuje natrii picosulfas 5 mg (jako natrii picosulfas monohydricus).

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje laktózu.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

5 (10, 20, 30) 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**

Použitelné do: {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ****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**

Opella Healthcare Czech s.r.o., Generála Píky 430/26, 160 00 Praha 6, Česká republika/ logo Sanofi

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

61/510/05-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

č.š.:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Projímadlo

K léčbě akutní funkční zácpy.

K občasnému použití pro usnadnění vyprázdnění při chronické zácpě.

Dávkování:

Dospělí, dospívající a děti nad 10 let: 1-2 tablety jednou denně

Děti 4-10 let: ½ - 1 tableta jednou denně

Guttalax se zpravidla podává večer před spaním, vyprázdnění nastává následující den ráno.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Guttalax

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

Neuplatňuje se

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

Neuplatňuje se

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**Tuba pro velikost balení 5 (10, 20, 30) tablet**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Guttalax 5 mg tablety  
natrii picosulfas

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

Jedna tableta obsahuje natrii picosulfas 5 mg (jako natrii picosulfas monohydricus).

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje laktózu.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

5 (10, 20, 30) 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**

Použitelné do: {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ****10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

61/510/05-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

č.š.:

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Projímadlo

Dávkování:

Dospělí, dospívající a děti nad 10 let: 1-2 tablety jednou denně

Děti 4-10 let: ½ - 1 tableta jednou denně

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

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

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

