

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU>****Krabička****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Hylak forte perorální roztok****2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Složení přípravku ve 100 ml:

léčivé látky: 24,9481 g metabolitů *Escherichia coli* , 12,4741 g metabolitů *Enterococcus faecalis* , 12,4741 g metabolitů *Lactobacillus acidophilus* , 49,8960 g metabolitů *Lactobacillus helveticus***3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky se známým účinkem: laktóza

Další údaje naleznete v příbalové informaci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

perorální roztok

100 ml

Obsahuje odměrku.

**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****Upozornění:**

Text na lahvičce je v německém jazyce. Lahvička je opatřena přelepku s českým textem a dobou použitelnosti platnou v ČR.

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Doba použitelnosti po otevření: maximálně 6 měsíců.

**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**

**Držitel rozhodnutí o registraci referenčního přípravku v ČR:**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Radlická 3185/1c, 150 00 Praha 5, Česká republika

**Souběžný dovozce:**

Chemark s.r.o., U Staré tvrze 285/21, 196 00 Praha 9 – Třeboradice, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLO**

Reg.č.: 49/061/73-S/C/PI/005/22

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Digestivum, střevní eubiotikum  
K léčbě průjmů, zácpy a nadýmání.  
Během léčby a po léčbě antibiotiky.  
K obnovení střevní mikroflóry.

**Dávkování:** Dospělí a dospívající: v prvních dnech 3krát denně 2 ml. Kojenci a děti: v prvních dnech 3krát denně 1 ml. Po zlepšení obtíží je možno dávku redukovat až na polovinu.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

hylak forte

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

<Neuplatňuje se.>

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM**

<Neuplatňuje se.>

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU****Etiketa****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ****Hylak forte perorální roztok**

Složení přípravku ve 100 ml: 24,9481 g metabolitů *Escherichia coli* , 12,4741 g metabolitů *Enterococcus faecalis* , 12,4741 g metabolitů *Lactobacillus acidophilus* , 49,8960 g metabolitů *Lactobacillus helveticus*.

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

100 ml

**6. JINÉ**

K obnovení střevní mikroflóry.