

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

krabička

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Dona 1500 mg prášek pro perorální roztok  
glukosamin-sulfát s chloridem sodným

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

Jeden sáček obsahuje 1884 mg glukosamin-sulfátu s chloridem sodným (odpovídá 1500 mg glukosamin-sulfátu a 384 mg chloridu sodného), odpovídá 1178 mg glukosaminu.

Přípravek obsahuje 6,6 mmol (nebo 151,2 mg) sodíku.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: aspartam, sorbitol

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

prášek pro perorální roztok

4 sáčky

20 sáčků

30 sáčků

60 sáčků

90 sáčků

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

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**

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

**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**

Do 29. 1. 2026:

Viatis Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

Od 30. 1. 2026:

Cooper Consumer Health B.V.  
Verrijn Stuartweg 60  
1112AX Diemen  
Nizozemsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

29/118/97-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**

dona

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:

SN:

## **ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

sáček

### **1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Dona 1500 mg prášek pro perorální roztok  
glukosamin-sulfát s chloridem sodným

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

Jeden sáček obsahuje 1884 mg glukosamin-sulfátu s chloridem sodným (odpovídá 1500 mg glukosamin-sulfátu a 384 mg chloridu sodného), odpovídá 1178 mg glukosaminu.

Přípravek obsahuje 6,6 mmol (nebo 151,2 mg) sodíku.

### **3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje aspartam a sorbitol.

### **4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

### **5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ/CESTY 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**

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

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Do 29. 1. 2026:  
Viatris Healthcare Limited

Od 30. 1. 2026:  
Cooper Consumer Health B.V.

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****VNĚJŠÍ KRABÍČKA VÍCEČETNÉHO BALENÍ****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Dona 1500 mg prášek pro perorální roztok  
glukosamin-sulfát s chloridem sodným

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

Jeden sáček obsahuje 1884 mg glukosamin-sulfátu s chloridem sodným (odpovídá 1500 mg glukosamin-sulfátu a 384 mg chloridu sodného), odpovídá 1178 mg glukosaminu.

Přípravek obsahuje 6,6 mmol (nebo 151,2 mg) sodíku.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: aspartam, sorbitol

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

prášek pro perorální roztok

Vícečetné balení: 60 sáčků (2 balení po 30 sáčcích)

Vícečetné balení: 90 sáčků (3 balení po 30 sáčcích)

**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**

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Do 29. 1. 2026:

Viatris Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublín, Irsko

Od 30. 1. 2026:

Cooper Consumer Health B.V.  
Verrijn Stuartweg 60  
1112AX Diemen  
Nizozemsko

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

29/118/97-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

dona

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--

PC:

SN:



**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****VNITŘNÍ KRABÍČKA VÍCEČETNÉHO BALENÍ****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Dona 1500 mg prášek pro perorální roztok  
glukosamin-sulfát s chloridem sodným

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

Jeden sáček obsahuje 1884 mg glukosamin-sulfátu s chloridem sodným (odpovídá 1500 mg glukosamin-sulfátu a 384 mg chloridu sodného), odpovídá 1178 mg glukosaminu.

Přípravek obsahuje 6,6 mmol (nebo 151,2 mg) sodíku.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: aspartam, sorbitol

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

prášek pro perorální roztok

Součást vícečetného balení obsahující 2 (3) jednotlivá balení.

30 sáčků

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
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**

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Do 29. 1. 2026:

Viatrix Healthcare Limited  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart, Dublin 15  
Dublin, Irsko

Od 30. 1. 2026:

Cooper Consumer Health B.V.  
Verrijn Stuartweg 60  
1112AX Diemen  
Nizozemsko

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO</b>
------------------------------

29/118/97-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--

dona

<b>17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
--

<b>18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
--