

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Celaskon červený pomeranč 500 mg šumivé tablety
kyselina askorbová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jedna šumivá tableta obsahuje 500 mg kyseliny askorbové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje: hydrogenuhličitan sodný (obsahuje sodík), sorbitol a laktózu

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

šumivé tablety

10 šumivých tablet

20 šumivých tablet

30 šumivých 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.

Uchovávejte v dobře uzavřeném vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

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 31. 3. 2023:

Opella Healthcare Czech s.r.o., Evropská 846/176a, 160 00 Praha 6, Česká republika

od 1. 4. 2023:

Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 86/580/99-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Dospělí a děti od 3 let užívají obvykle jednu šumivou tabletu denně.

Tabletu nechte rozpustit asi ve 150 ml vody a vypijte.

Vzhledem k obsahu hydrogenuhličitanu sodného tento přípravek není vhodný pro děti do 3 let.

Vitamín C

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

celaskon červený pomeranč 500 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

PP TUBA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Celaskon červený pomeranč 500 mg šumivé tablety
kyselina askorbová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jedna šumivá tableta obsahuje 500 mg kyseliny askorbové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje: hydrogenuhličitan sodný (obsahuje sodík), sorbitol a laktózu

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

šumivé tablety

10 šumivých tablet

20 šumivých tablet

30 šumivých 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.

Uchovávejte v dobře uzavřeném vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

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 31. 3. 2023:

Opella Healthcare Czech s.r.o., Praha, Česká republika

od 1. 4. 2023:

Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 86/580/99-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Dospělí a děti od 3 let užívají obvykle jednu šumivou tabletu denně.

Tabletu nechte rozpustit asi ve 150 ml vody a vypijte.

Vzhledem k obsahu hydrogenuhličitanu sodného tento přípravek není vhodný pro děti do 3 let.

Vitamin C

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--