

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zinnat 125 mg/5 ml granule pro perorální suspenzi

cefuroxim

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

5 ml suspenze obsahuje 125 mg cefuroximu (jako cefuroxim-axetil).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dále obsahuje sacharosu, aspartam (E951), benzylalkohol (E1519) a propylenglykol (E1520).

Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Granule pro perorální suspenzi

40 ml, 50 ml, 60 ml, 70 ml, 80 ml nebo 100 ml

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

Rekonstituovaná suspenze může být uchovávána při teplotě 2 až 8 °C po dobu až 10 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Granule uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Rekonstituovaná suspenze:

Pokud suspenzi právě neužíváte, uchovávejte ji v chladničce. Nezmrazujte.

| |
|--|
| 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 |
|--|

Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika

| |
|------------------------------------|
| 12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA |
|------------------------------------|

15/390/92-A/C

| |
|------------------------|
| 13. ČÍSLO ŠARŽE |
|------------------------|

Lot

| |
|----------------------------------|
| 14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ |
|----------------------------------|

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

| |
|----------------------------|
| 15. NÁVOD K POUŽITÍ |
|----------------------------|

Používejte pouze podle pokynů lékaře nebo lékárníka.

Pro pacienta

- Užívejte podle pokynů lékaře.
- **Před každým použitím důkladně protřepejte;** lahvička je dostatečně velká, aby bylo možné obsah protřepat.
- Spotřebujte do 10 dnů.

Pokyny pro přípravu

1. Lahvičku protřepejte, aby se obsah uvolnil, a sejměte uzávěr.
2. Přidejte 17 ml, 20 ml, 23 ml, 27 ml, 30 ml nebo 37 ml vody (podle velikosti balení), nasad'te uzávěr.
3. Lahvičku obraťte dnem vzhůru a důkladně protřepávejte (nejméně 15 sekund).
4. Lahvičku obraťte do vzpřímené polohy a opět důkladně protřepejte.

Suspenze musí být co nejdříve uložena do chladničky. Nezmrazujte.

| |
|--|
| 16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU |
|--|

zinnat 125 mg/5 ml granule

| |
|--|
| 17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD |
|--|

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

| |
|--|
| 18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM |
|--|

PC:

SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

LAHVIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Zinnat 125 mg/5 ml granule pro perorální suspenzi

cefuroxim

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

5 ml suspenze obsahuje 125 mg cefuroximu (jako cefuroxim-axetil).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dále obsahuje sacharosu, aspartam (E951), benzylalkohol (E1519) a propylenglykol (E1520).

Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Granule pro perorální suspenzi

40 ml, 50 ml, 60 ml, 70 ml, 80 ml nebo 100 ml

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

Rekonstituovaná suspenze může být uchovávána při teplotě 2 až 8 °C po dobu až 10 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Granule uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Rekonstituovaná suspenze:

Pokud suspenzi právě neúčítáváte, **uchovávejte ji v chladničce**. Nezmrazujte.

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

| |
|--|
| 11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI |
|--|

Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika

| |
|------------------------------------|
| 12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA |
|------------------------------------|

15/390/92-A/C

| |
|------------------------|
| 13. ČÍSLO ŠARŽE |
|------------------------|

Lot

| |
|----------------------------------|
| 14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ |
|----------------------------------|

| |
|----------------------------|
| 15. NÁVOD K POUŽITÍ |
|----------------------------|

Pro pacienta

- Užívejte podle pokynů lékaře.
- **Před každým použitím důkladně protřepejte**; lahvička je dostatečně velká, aby bylo možné obsah protřepat.
- Spotřebujte do 10 dnů.

Pokyny pro přípravu

1. Lahvičku protřepejte, aby se obsah uvolnil, a sejměte uzávěr.
2. Přidejte 17 ml, 20 ml, 23 ml, 27 ml, 30 ml nebo 37 ml vody (podle velikosti balení)*, nasadte uzávěr.
3. Lahvičku obraťte dnem vzhůru a důkladně protřepávejte (nejméně 15 sekund).
4. Lahvičku obraťte do vzpřímené polohy a opět důkladně protřepejte.

Suspenze musí být co nejdříve uložena do chladničky. Nezmrazujte.

* Uvede se pouze obchodovaná velikost balení a odpovídající množství vody.

| |
|---------------------------------------|
| 16. INFORMACE V BRILLOVÉ PÍSMU |
|---------------------------------------|

| |
|--|
| 17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD |
|--|

| |
|--|
| 18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM |
|--|