

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

Ziton 1000 mg potahované tablety

diosmin

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

Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg mikronizovaného diosminu.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK****4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

potahované tablety

20 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

60 potahovaných 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**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO 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**

Berlin-Chemie AG  
Glienicke Weg 125  
12489 Berlín  
Německo

Logo BERLIN-CHEMIE MENARINI

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO**

Reg. č.: 85/542/24-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Ziton je určen dospělým k léčbě následujících stavů:

- Úleva od příznaků spojených s chronickým žilním onemocněním dolních končetin, jako je napětí, pocit těžkých nohou, otoky, bolest a noční křeče v lýtku;
- Léčba příznaků souvisejících s akutním hemoroidálním onemocněním, jako je bolest, krvácení a otok v oblasti konečníku.

Doporučená dávka u dospělých:

- Při chronickém žilním onemocnění dolních končetin: 1 tableta denně ráno s jídlem. Doporučená minimální délka léčby je 4–5 týdnů.
- Při akutním hemoroidálním onemocnění: 1 tableta třikrát denně po dobu prvních 4 dnů, poté 1 tableta dvakrát denně po dobu dalších 3 dnů. Poté je udržovací dávka 1 tableta denně. Tablety se užívají s jídlem.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

ziton

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

<Neuplatňuje se.>

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

<Neuplatňuje se.>

<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH</b>
---

<b>BLISTR</b>
---------------

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU</b>
------------------------------------

Ziton 1000 mg potahované tablety

diosmin

<b>2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Berlin-Chemie AG

Logo BERLIN-CHEMIE MENARINI

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

Lot

<b>5. JINÉ</b>
----------------