

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU
KRABÍČKA**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bromhexin KM 8 mg/ml perorální kapky, roztok
bromhexin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml (=23 kapek) obsahuje 8 mg bromhexin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje 42 obj. % alkoholu (ethanolu) a sacharózu.

Další údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální kapky, roztok

20 ml

30 ml

50 ml

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

Použitelné do:

Doba použitelnosti po prvním otevření: 6 měsíců

Datum otevření:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním vnitřním obalu.

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

Dr. Theiss Naturwaren GmbH
Michelinstraße 10
66424 Homburg
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 52/100/85-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Číslo šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Léčivý přípravek ke zkapalňování a rozpouštění hlenu při akutních onemocněních dýchacích cest spojených s tvorbou hustého hlenu.

Pokud lékař nepředepíše jinak, užívají:

Dospělí a dospívající od 14 let:

3 x denně 23 – 46 kapek

Dospívající 12 - 14 let a pacienti s tělesnou hmotností pod 50 kg:

3 x denně 23 kapek

Nepodávejte dětem do 12 let.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

bromhexin km 8 mg/ml

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU
ETIKETA NA LAHVIČCE**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Bromhexin KM 8 mg/ml perorální kapky, roztok
bromhexin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden ml (=23 kapek) obsahuje 8 mg bromhexin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje 42 obj. % alkoholu (ethanolu) a sacharózu.

Další údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální kapky, roztok

20 ml

30 ml

50 ml

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

Použitelné do:

Nepoužívejte déle než 6 měsíců po prvním otevření.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25°C v původním vnitřním obalu.

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

Dr. Theiss Naturwaren GmbH
Michelinstraße 10
66424 Homburg
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 52/100/85-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Číslo šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Léčivý přípravek ke zkapalňování a rozpouštění hlenu při akutních onemocněních dýchacích cest spojených s tvorbou hustého hlenu.

Dávkování:

Dospělí a dospívající od 14 let:

3 x denně 23 – 46 kapek

Dospívající 12 - 14 let a pacienti s tělesnou hmotností pod 50 kg:

3 x denně 23 kapek

Nepodávejte dětem do 12 let.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM