

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Rennie Orange 680 mg/80 mg žvýkací tablety

uhličitan vápenatý/těžký zásaditý uhličitan hořečnatý

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna žvýkací tableta obsahuje 680 mg uhličitanu vápenatého (odpovídá 272 mg vápníku) a 80 mg těžkého zásaditého uhličitanu hořečnatého (odpovídá 20 mg hořčíku).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje sacharózu.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

12 žvýkacích tablet
24 žvýkacích tablet
36 žvýkacích tablet
48 žvýkacích tablet
60 žvýkacích tablet
72 žvýkacích tablet
84 žvýkacích tablet
96 žvýkacích tablet
108 žvýkacích tablet
120 žvýkacích 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

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v původním 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

Držitel rozhodnutí o registraci:

BAYER s.r.o., Vinohradská 2828/151, 130 00 Praha 3, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 09/299/20-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Užívá se při obtížích vyvolaných nadbytkem žaludeční kyseliny (např. pálení žáhy).

Dospělí a dospívající od 12 let: žvýkejte nebo nechte rozpustit v ústech (cucat) 1-2 tablety, a to jednu hodinu po hlavním jídle, před spaním nebo kdykoliv při obtížích.

Maximální denní dávka je 11 tablet. Neužívejte déle než dva týdny.

Nedoporučuje se podávat dětem mladším 12 let.

Pokud se po 7 dnech nebudete cítit lépe, poraďte se s lékařem.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

rennie orange

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**Blistr PVC/Al****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Rennie Orange 680 mg/80 mg žvýkací tablety

uhličitan vápenatý/těžký zásaditý uhličitan hořečnatý

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Logo firmy Bayer

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ