

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Pět ml připravené suspenze obsahuje 200 mg azithromycinu ve formě dihydrátu azithromycinu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: sacharosa, sodík, benzylalkohol aj.  
Více údajů najdete v příbalové informaci.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 15 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

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Prášek pro perorální suspenzi: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Připravená suspenze: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.



**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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg.č.: 15/352/92-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Lahvičku s práškem protřepte, přidejte 9,5 ml vody a třepte tak dlouho, až vznikne stejnoměrná suspenze.

Před každým použitím protřepte.

Po naředění spotřebujte do 5 dnů.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

sumamed forte 40 mg/ml

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:



**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Štítek lahvičky

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Po naředění spotřebujte do 5 dnů.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 15 ml

**6. JINÉ**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika



## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Pět ml připravené suspenze obsahuje 200 mg azithromycinu ve formě dihydrátu azithromycinu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: sacharosa, sodík, benzylalkohol aj.  
Více údajů najdete v příbalové informaci.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 30 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

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Prášek pro perorální suspenzi: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Připravená suspenze: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.



**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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg.č.: 15/352/92-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Lahvičku s práškem protřepte, přidejte 16,5 ml vody a třepte tak dlouho, až vznikne stejnoměrná suspenze.

Před každým použitím protřepte.

Po naředění spotřebujte do 10 dnů.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

sumamed forte 40 mg/ml

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:



**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU****Štítek lahvičky****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Po naředění spotřebujte do 10 dnů.

**3. POUŽITELNOST**

EXP:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 30 ml

**6. JINÉ**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika



## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Pět ml připravené suspenze obsahuje 200 mg azithromycinu ve formě dihydrátu azithromycinu.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: sacharosa, sodík, benzylalkohol aj.  
Více údajů najdete v příbalové informaci.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 37,5 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 DOHLE A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

### 7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

### 8. POUŽITELNOST

EXP

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Prášek pro perorální suspenzi: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Připravená suspenze: Uchovávejte při teplotě do 25 °C.



**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**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg.č.: 15/352/92-B/C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Lahvičku s práškem protřepte, přidejte 20,0 ml vody a třepujte tak dlouho, až vznikne stejnoměrná suspenze.

Před každým použitím protřepte.

Po naředění spotřebujte do 10 dnů.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

sumamed forte 40 mg/ml

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

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

PC:

SN:



**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

Štítek lahvičky

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Sumamed forte 40 mg/ml prášek pro perorální suspenzi  
azithromycin

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Perorální podání.  
Po naředění spotřebujte do 10 dnů.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

Prášek pro perorální suspenzi  
200 mg/5 ml, 37,5 ml

**6. JINÉ**

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o., Praha, Česká republika