

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PRO KRABÍČKU SE 2 SÁČKY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku
2 sáčky

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PRO KRABÍČKU SE 2 SÁČKY V KRABICÍCH PO 50 (25x2), 100 (50x2), 200 (100x2), 500 (250x2)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku
2 sáčky
Patří do většího balení - nesmí být prodáváno odděleně.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

**PRO KRABÍČKU SE 2 SÁČKY V KRABICÍCH PO 50 (25x2)
NEMOCNIČNÍ BALENÍ**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku
2 sáčky
Patří do nemocničního balení - nesmí být prodáváno odděleně.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU****17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PRO KRABÍČKU S 50 SÁČKY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
50 sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU S 50 (25x2) SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
50 (25x2) sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU SE 100 SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
100 sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU SE 100 (50x2) SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
100 (50x2) sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU SE 200 SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
200 sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU SE 200 (100x2) SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
200 (100x2) sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

PRO KRABÍČKU S 500 SÁČKY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
500 sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU S 500 (250x2) SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
500 (250x2) sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**PRO KRABÍČKU S 1000 SÁČKY****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
1000 sáčků

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**ŠTÍTEK KRABÍČKY S 50 SÁČKY NEMOCNIČNÍ BALENÍ****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
50 sáčků (nemocniční balení)

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**ŠTÍTEK KRABÍČKY S 50 (25X2) SÁČKY NEMOCNIČNÍ BALENÍ****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
50 (25x2) sáčků (nemocniční balení)

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

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.

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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Citrafleet

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
ŠTÍTEK PRO SÁČKY
SÁČEK**

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Citrafleet prášek pro perorální roztok v sáčku
Natrium-pikosulfát/lehký oxid hořečnatý/kyselina citronová

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 10,0 mg natrium-pikosulfátu, 3,5 g lehkého oxidu hořečnatého, 10,97 g kyseliny citronové.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také: draslík (5 mmol nebo 195 mg), siřičitany včetně disiřičitanů a hydrogensiřičitanů.
Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok v sáčku.
15,08 g

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Užívejte podle pokynů lékaře. Před užitím si přečtěte příbalovou informaci.

Perorální podání. Po rekonstituci, pokud bude roztok horký, počkejte, dokud nevychladne. Jakmile roztok vychladne, ihned jej vypijte.

**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.

**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

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, km. 13,300
50180 Utebo – Zaragoza
Španělsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg.č.: 61/403/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Podrobnosti k rekonstituci a kompletní pokyny k dávkování naleznete v příložené příbalové informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.