

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička (HDPE obal, hnědá skleněná lahvička)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Aconitum AKH tablety

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení: 1 tableta obsahuje Aconitum napellus C 99 1,5 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: monohydrát laktózy, rýžový škrob, magnesium-stearát.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tablety

30 tablet

60 tablet

90 tablet

120 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Způsob podání: Perorální podání.

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

Homeopatický léčivý přípravek bez schválených léčebných indikací.

Datum revize textu: 5. 4. 2024

8. POUŽITELNOST

EXP:

Doba použitelnosti po prvním otevření: 20 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Upozornění: Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A VÝROBCE

Držitel rozhodnutí o registraci: Akademie klasické homeopatie spol. s r.o., Hašlerova 674/9, Stará Bělá, 724 00 Ostrava, Česká republika, tel. +420596113330

E-mail: budtezdрави@budtezdрави.cz.

Výrobce: RosenPharma a.s., č.p. 265, 664 81 Veverské Knínice, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 93/682/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Používejte podle rady odborníka na homeopatii.

Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Aconitum AKH

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Etiketa (HDPE obal, hnědá skleněná lahvička)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Aconitum AKH tablety

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení: 1 tableta obsahuje Aconitum napellus C 99 1,5 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: monohydrát laktózy, rýžový škrob, magnesium-stearát.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

tablety

30 tablet

60 tablet

90 tablet

120 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

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

Homeopatický léčivý přípravek bez schválených léčebných indikací.

Datum revize textu: 5. 4. 2024

8. POUŽITELNOST

EXP:

Doba použitelnosti po prvním otevření: 20 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

Upozornění: Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A VÝROBCE

Držitel rozhodnutí o registraci: Akademie klasické homeopatie spol. s r.o., Hašlerova 674/9, Stará Bělá, 724 00 Ostrava, Česká republika, tel. +420596113330

E-mail: budtezdravi@budtezdravi.cz.

Výrobce: RosenPharma a.s., č.p. 265, 664 81 Veverské Knínice, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 93/682/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Používejte podle rady odborníka na homeopatii.

Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM