

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

{PAPÍROVÁ SKLÁDAČKA}

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Stopangin 1,92 mg/ml orální sprej, roztok  
hexetidin

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden mililitr obsahuje 1,92 mg hexetidinu.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: Badyániková silice, blahovičnicková silice, silice květů citroníku pomerančového hořkého, silice máty peprné, methyl-salicylát, monohydrát sodné soli sacharinu, levomenthol, glycerol 85%, ethanol 96% (V/V).

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Orální sprej, roztok  
30 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Orální 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**

Přípravek obsahuje 80 % obj. ethanolu 96%. Řidičům se nedoporučuje řídit motorová vozidla po dobu 30 minut po použití.  
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

Nepoužité léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Teva B.V., Swensweg 5, Haarlem, 2031GA, Nizozemsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 69/173/79-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

- k úlevě od bolesti v krku
- k dezinfekci dutiny ústní a hltanu při zánětlivých a infekčních onemocněních

Přípravek se obvykle používá 2-3 krát denně po jídle nebo mezi jídly. Při zadrženém dechu se aplikují dva vstříky do úst (jeden vpravo a jeden vlevo).

Přípravek je určen pro dospělé a děti starší 8 let.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

**Stopangin**

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

<Neuplatňuje se.>

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

<Neuplatňuje se.>

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

{ŠTÍTEK}

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Stopangin 1,92 mg/ml orální sprej, roztok  
hexetidin

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden mililitr obsahuje 1,92 mg hexetidinu.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK****4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Orální sprej  
30 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Orální podání.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN  
MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ****7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ****10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI****12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA****13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--