

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lixim 70 mg léčivá náplast

etofenamatum

Určeno pro dospělé.

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna léčivá náplast obsahuje etofenamatum 70 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Adhezivní vrstva:

Silikonové adhezivum BIO-PSA DRO7-4560, makrogol 400, panenský olivový olej

Nosná vrstva:

Tkaná bi-elastická polyesterová fólie

Odstranitelná krycí vrstva:

Fluorpolymerovaná pegoterátová fólie

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

2 léčivé náplasti

5 léčivých náplastí

7 léčivých náplastí

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní 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 30 °C.

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

Použité náplasti se přeloží přilnavou stranou dovnitř a bezpečně zlikvidují.
Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Drossapharm Arzneimittel Handelsgesellschaft mbH
Wallbrunnstrasse 24
79539 Lörrach
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

29/552/17-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Náplast se nalepí celou plochou bez překladů na suchou pokožku.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Lixim 70 mg

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

sáček

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lixim 70 mg léčivá náplast

etofenamatum

Určeno pro dospělé

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna léčivá náplast obsahuje etofenamatum 70 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Adhezivní vrstva:

silikonové adhezivum BIO-PSA DRO7-4560, makrogol 400, panenský olivový olej

Nosná vrstva:

Tkaná bi-elastická polyesterová fólie

Odstranitelná krycí vrstva:

fluorpolymerovaná pegoterátová fólie

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

2 léčivé náplasti

5 léčivých náplastí

7 léčivých náplastí

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní 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 30°C.

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

Použité náplasti se přeloží přilnavou stranou dovnitř a bezpečně zlikvidují.
Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Drossapharm Arzneimittel Handelsgesellschaft mbH
Wallbrunnstrasse 24
79539 Lörrach
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

29/552/17-C

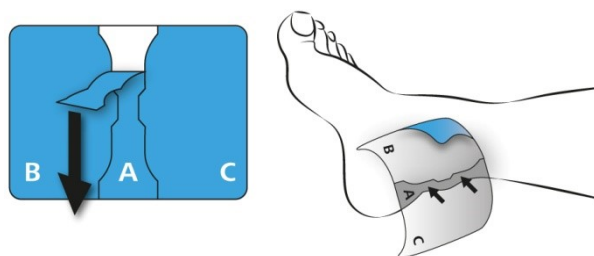
13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

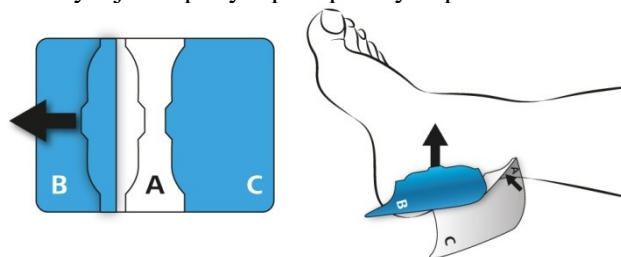
15. NÁVOD K POUŽITÍ

Náplast se nalepí celou plochou bez překladů na suchou pokožku.

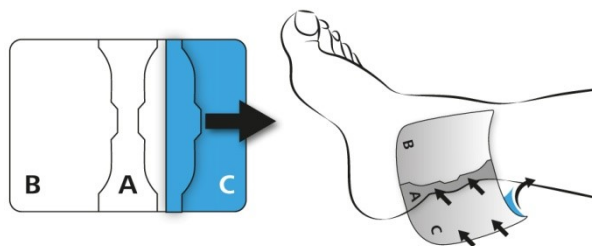


Nejprve odtrhněte proužek fólie ze středu náplasti (A) a náplast přitlačte přímo na kůži.

Nedotýkejte se prsty lepkivé plochy náplasti!



Přidržte střed náplasti druhou rukou a odstraňte jednu z postranních částí fólie (B) tak, že přeložíte náplast nahoru a stáhnete část fólie (B) za přečnívající konec ve směru šipky. Při odstraňování fólie současně přitlačujte náplast na kůži.



Odstraňte druhou část fólie (C) stejným způsobem jako předchozí část (B). Přitlačte ihned na kůži.

Nalepená náplast má být přitlačena na kůži po dobu nejméně 30 sekund k zajištění optimálního přilnutí.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--