

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA PRO JEDNODÁVKOVÉ PERFOROVANÉ BLISTRY (AL/AL)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Flonidan DISTAB 10 mg tablety dispergovatelné v ústech
loratadinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna dispergovatelná tableta obsahuje loratadinum 10 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktosu, sorbitol, aspartam a siřičitany. Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

4 dispergovatelné tablety
7 dispergovatelných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
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

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

Sandoz GmbH, Kundl, Rakousko
Zastoupení v ČR: Sandoz s.r.o., Praha

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

24/263/07-C

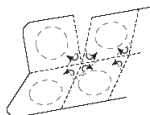
13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

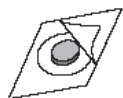
14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ



1. Odtrhněte jednu jednotku blistru podél perforace.



2. Zacházejte s tabletami pouze suchýma rukama. Sloupněte zadní stranu ve směru šipky a tabletu opatrně vyjměte. Nevytlačujte tabletu zadní stranou.



3. Vložte tabletu na jazyk, jakmile jste ji vyjmuli z obalu. Ihned se Vám rozpustí v ústech. Není zapotřebí tabletu zapít vodou.

Pro úlevu od příznaků alergie, jako jsou:

- kýchání, rýma nebo svědění v nose, svědění patra, a svědící, červené nebo usazené oči (ve spojení se sennou rýmou/alergickou rýmou)
- svědění a vyrážka (spojené s chronickou kopřivkou neznámého původu).

Neužívejte Flonidan DISTAB, jestliže jste precitlivělý(á) (alergický(á)) na loratadin nebo na kteroukoli další složku přípravku Flonidan DISTAB.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

flonidan

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

PERFOROVANÉ JEDNODÁVKOVÉ BLISTRY (AL/AL)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Flonidan DISTAB 10 mg tablety dispergovatelné v ústech
loratadinum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Sandoz GmbH

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

[Na jednotkách blistru bude šipka, jak odtrhnout zadní stranu]

