

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Dehorsan 500 mg/200 mg/4 mg šumivé tablety
paracetamol/kyselina askorbová/chlorfenamin-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna šumivá tableta obsahuje 500 mg paracetamolu, 200 mg kyseliny askorbové, 4 mg chlorfenamin-maleinátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

a pomocné látky se známým účinkem. Tento léčivý přípravek obsahuje sodík, isomalt a glukózu – upozornění naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A A OBSAH BALENÍ

Šumivá tableta
10 šumivých tablet
20 šumivých tablet

5. ZPŮSOB CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.
Šumivé tablety nechte rozpustit ve sklenici teplé vody. Pijte ihned po přípravě.
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

Tento léčivý přípravek obsahuje paracetamol. Nepřekračujte uvedenou dávku. Vyšší dávky, než jsou doporučené, mohou způsobit vážné poškození jater. V případě předávkování je třeba okamžitě vyhledat lékařskou pomoc.
Neužívejte žádné jiné přípravky obsahující paracetamol. Neužívejte tento přípravek bez doporučení lékaře, pokud trpíte onemocněním jater nebo máte problémy s konzumací alkoholu.
Neužívejte s jinými léky proti nachlazení a chřipce.

8. POUŽITELNOST

EXP: (na spodní straně tuby)

Doba použitelnosti po prvním otevření: 28 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v dobře uzavřeném původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a 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

Natur Produkt Zdovit Sp. z o. o.

Nocznickiego ulice 31

01-918 Varšava

Polsko

{logo}

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo: 07/466/20-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže: (na spodní straně tuby)

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Krátkodobá léčba příznaků chřipky, nachlazení a chřipce podobných stavů, jako je bolest hlavy, horečka, bolest v krku, zejména pokud je doprovázena rýmou, u dospělých a dospívajících starších 15 let.

Dehorsan používejte pouze v případě, že máte kombinaci příznaků nachlazení a chřipky, jako je bolest/horečka a rýma.

Horečka

Rýma

Bolest hlavy
Bolest v krku

Doporučená jednotlivá dávka je jedna šumivá tableta podle potřeby až 3krát denně s odstupem nejméně 4 hodin mezi jednotlivými dávkami. Maximální denní dávka 3 šumivé tablety nemá být překročena během 24 hodin.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

Dehorsan šumivé tablety

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD - 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD - ÚDAJE ČITELNÉ ČLOVĚKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**ŠTÍTEK NA TUBĚ****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Dehorsan 500 mg/200 mg/4 mg šumivé tablety
paracetamol/kyselina askorbová/chlorfenamin-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Tento léčivý přípravek obsahuje sodík, isomalt a glukózu – upozornění naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Šumivá tableta
10 šumivých tablet
20 šumivých tablet

5. ZPŮSOB CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.
Šumivé tablety nechte rozpustit ve sklenici teplé vody. Pijte ihned po přípravě.
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: (na spodní straně tuby)
Doba použitelnosti po prvním otevření: 28 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v dobře uzavřeném původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Natur Produkt Zdrowit Sp. z o. o.
Nocznickiego ulice 31
01-918 Varšava
Polsko

{logo}

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo: 07/466/20-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže: (na spodní straně tuby)

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Horečka
Rýma
Bolest hlavy
Bolest v krku

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR - 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR - ÚDAJE ČITELNÉ ČLOVĚKEM**