

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

**Krabička**

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Momanose 50 mikrogramů/dávka nosní sprej, suspenze

mometasoni furoas

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedním vstříkem dávkovače se uvolňuje odměřená dávka mometasoni furoas 50 mikrogramů (ve formě mometasoni furoas monohydricus).

Celková hmotnost jednoho vstříku je 100 mg.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: benzalkonium-chlorid, mikrokrytalická celulóza, sodná sůl karmelosy, glycerol, monohydrát kyseliny citronové, natrium-citrát, polysorbát 80, voda pro injekci.

Další údaje viz příbalová informace.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní sprej, suspenze

Jedna lahvička s 10 g suspenze odpovídající 60 dávkám.

Jedna lahvička se 17 g suspenze odpovídající 120 dávkám.

Jedna lahvička s 18 g suspenze odpovídající 140 dávkám.

Dvě lahvičky s 18 g suspenze odpovídající 140 dávkám.

Tři lahvičky s 18 g suspenze odpovídající 140 dávkám.

## **5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Nosní podání.

Před každým použitím důkladně lahvičku protřepejte.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

[Pouze pro krabičku]

Při prvním použití nebo při použití po 14 dnech si, prosím, přečtěte instrukce v příbalové 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

Spotřebujte do 2 měsíců po prvním otevření.

## **9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Chraňte před mrazem.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

69/1019/16-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

Lot

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

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

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

Pouze pro dospělé.

Pro použití při senné rýmě.

Pro léčbu příznaků senné rýmy u dospělých po potvrzení onemocnění lékařem.

Aplikace 1x denně.

Neodšroubovávejte systém nosního mechanického rozprašovače.

Pro instrukce k dávkování si před použitím přečtěte příbalovou informaci.

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

momanoše

<b>17.      JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD</b>
---

Neuplatňuje se.

<b>18.      JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM</b>
---

Neuplatňuje se.

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

**Štítek na lahvičku**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Momanose 50 mikrogramů/dávka nosní sprej, suspenze

mometasoni furoas

**2. ZPŮSOB PODÁNÍ**

Nosní podání.

Blue-box:

Před každým použitím důkladně lahvičku protřepejte.

**3. POUŽITELNOST**

EXP

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET**

**6. JINÉ**

60 podaných dávek

120 podaných dávek

140 podaných dávek

Pouze pro vícevrstevný štítek:

Zde odlepte

Chraňte před mrazem.

Doba použitelnosti po prvním otevření je 2 měsíce.