

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Fynzur 2,275 mg/ml kožní sprej, roztok
finasterid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 2,275 mg finasteridu.
Jedna odměřená dávka má objem 50 mikrolitrů, které obsahují 114 mikrogramů finasteridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Ethanol (96 procent), propylenglykol, hydroxypropylpoliglusam, čištěná voda.
Další podrobnosti jsou uvedeny v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Kožní sprej, roztok

1 lahvička (odpovídá 180 odměřeným dávkám) se sprejovým dávkovačem a 1 samostatným aplikátorem ve tvaru kužele.

3 lahvičky (odpovídá 3x 180 odměřeným dávkám) se sprejovým dávkovačem a 3 samostatnými aplikátory ve tvaru kužele.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání. Používá se pouze na pokožku hlavy.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Lahvičku a plastový kužel je nutné před prvním použitím sestavit.

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

Těhotné ženy nebo ženy, které mohou otěhotnět, nesmějí přijít do kontaktu s přípravkem.

8. POUŽITELNOST

EXP

Po prvním otevření lahvičky nepoužívejte přípravek Fynzur déle než 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ


Přípravek obsahuje ethanol, který je hořlavý. Dokud sprej nezaschne, vyhýbejte se otevřenému ohni a nekuřte.

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

Lahvičku po 180 podaných dávkách znovu nepoužívejte a zlikvidujte ji.
Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Polichem S.A.
50, Val Fleuri
L-1526 Lucembursko

Společnost skupiny  Almirall

 Egis

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 46/287/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

fynzur 2,275 mg/ml

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC
SN

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**Lahvička****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Fynzur 2,275 mg/ml kožní sprej, roztok
finasterid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 2,275 mg finasteridu.
Jedna odměřená dávka má objem 50 mikrolitrů, které obsahují 114 mikrogramů finasteridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Ethanol (96 procent), propylenglykol, hydroxypropylpoliglusam, čištěná voda.
Další podrobnosti jsou uvedeny v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Kožní sprej, roztok.
18 ml roztoku (odpovídá 180 dávkám)

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání. Používá se pouze na pokožku hlavy.

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

Těhotné ženy nebo ženy, které mohou otěhotnět, nesmějí přijít do kontaktu s přípravkem.

8. POUŽITELNOST

EXP

Po prvním otevření lahvičky nepoužívejte přípravek Fynzur déle než 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Přípravek obsahuje ethanol, který je hořlavý. Dokud sprej nezaschne, vyhýbejte se otevřenému ohni a nekuřte.

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

Polichem S.A.
50, Val Fleuri
L-1526 Lucembursko

Logo Egis

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 46/287/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--