

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lamisil 10 mg/g krém
terbinafin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Léčivá látka: Jeden gram krému obsahuje 10 mg terbinafin-hydrochloridu, což odpovídá 8,8 mg terbinafinu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: hydroxid sodný, benzylalkohol, sorbitan-stearát, cetylalkohol, cetyl-palmitát, stearylalkohol, polysorbát 60, isopropyl-myristát, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

krém

7,5 g

15 g

30 g

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 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 25 °C v dobře uzavřené tubě, 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

Do 29. 4. 2024
Haleon Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4 - Nusle, Česká republika

logo Haleon

Od 30. 4. 2024
Karo Healthcare AB
Box 16184, 103 24 Stockholm, Švédsko
logo Karo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 26/417/91-S/C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě kožní mykózy.

Podrobné informace, viz příbalová informace. Dodržujte doporučené dávkování a délku léčby.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

lamisil

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

Tuba 7,5 g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Lamisil 10 mg/g krém
terbinafin-hydrochlorid

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

Kožní podání.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET

7,5 g

6. JINÉ

K léčbě kožní mykózy.

Do 29. 4. 2024

Haleon Czech Republic s.r.o.

logo Haleon

Od 30. 4. 2024

Karo Healthcare AB

Logo Karo

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Tuba 15g, 30g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lamisil 10 mg/g krém
terbinafin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden gram krému obsahuje 10 mg terbinafin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: hydroxid sodný, benzylalkohol, sorbitan-stearát, cetylalkohol, cetyl-palmitát, stearylalkohol, polysorbát 60, isopropyl-myristát, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

krém

15 g

30 g

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před 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

Do 29. 4. 2024
Haleon Czech Republic s.r.o., Praha, Česká republika

logo Haleon

Od 30. 4. 2024
Karo Healthcare AB, Stockholm, Švédsko

logo Karo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě kožní mykózy.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM