

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU**{ PAPIROVÁ KRABÍČKA, ETIKETA }****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Secatoxin forte 2,5 mg/ml perorální kapky, roztok
codergocrini mesilas (dihydroergotoxini mesilas)

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml obsahuje codergocrini mesilas 2,5 mg (1 ml = 32 kapek).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: ethanol 95% (v/v), propylenglykol.
Úplný seznam pomocných látek je uveden v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální kapky, roztok
25 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

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

Přípravek obsahuje 37,5 obj. % ethanolu.

8. POUŽITELNOST

EXP

Přípravek je nutno spotřebovat do 6 měsíců po prvním otevření lahvičky.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte lahvičku v krabici, aby byl přípravek chráněn před světlem. Chraňte před chladem a mrazem.

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

Teva B.V.
Swensweg 5
Haarlem, 2031GA
Nizozemsko
(pouze na krabičce)

Logo *TEVA* (pouze na etiketě)

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 77/146/86-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

Secatoxin forte (pouze na krabičce)

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

Pouze na krabičce:
2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM

Pouze na krabičce:
PC:
SN: