

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

(KRABÍČKA)

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imazol Plus  
10 mg/g + 2,5 mg/g  
krém  
clotrimazolum / hexamidini-diisethionas

### 2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden gram krému obsahuje clotrimazolum 10 mg a hexamidini-diisethionas 2,5 mg.

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: oktyldodekanol, dimetikon 350, glycerol-monodistearát, stearomakrogol-250-stearát, stearomakrogol 1000, kyselina octová 99%, natrium-acetát, čištěná voda

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Krém  
30 g

### 5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Kožní podání.  
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

### 9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Nepoužívat déle než 4 týdny od prvního otevření.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

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

Laboratoires BAILLEUL S.A.  
14-16 Avenue Pasteur  
L-2310 Lucemburk  
LUCEMBURSKO

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

46/089/91-S/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>
----------------------------

Jednou nebo dvakrát denně nanést na postižená místa. Viz příbalová informace.

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

imazol plus

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**  
**(TUBA)**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Imazol Plus  
10 mg/g + 2,5 mg/g  
krém  
clotrimazolum / hexamidini-diisethionas

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden gram krému obsahuje clotrimazolum 10 mg a hexamidini-diisethionas 2,5 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: oktyldodekanol, dimetikon 350, glycerol-monodistearát, stearomakrogol-250-stearát, stearomakrogol 1000, kyselina octová 99%, natrium-acetát, čištěná voda

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Krém  
30 g

**5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

Kožní podání.  
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

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 30°C.

Nepoužívat déle než 4 týdny od prvního otevření.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

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

Laboratoires BAILLEUL S.A.  
14-16 Avenue Pasteur  
L-2310 Lucemburk  
LUCEMBURSKO

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

46/089/91-S/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>
----------------------------

Jednou nebo dvakrát denně nanést na postižená místa. Viz příbalová informace.

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