

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

JOX – KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Jox 85 mg/ml + 1 mg/ml orální sprej, roztok

povidonum iodinum, allantoinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje povidonum iodinum 85 mg a allantoinum 1 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: propylenglykol, ethanol 96%, levomenthol, monohydrát kyseliny citronové, dihydrát natrium-citrátu, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok

30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orofaryngeální podání (k podání do úst a hltanu)

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

Přípravek obsahuje 18,6 % ethanolu.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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, 2031GA Haarlem, Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 69/118/91-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

* k podpůrné léčbě při zánětlivých a infekčních onemocněních dutiny ústní a hltanu

* k dezinfekci dutiny ústní a hltanu

Přípravek je určen pro dospělé, dospívající a děti starší 8 let.

Dávkování a způsob použití: 1-3 vstříknutí vpravo i vlevo nebo na postižené místo 2-4krát denně.

Vstříkujte do dutiny ústní, nepolykejte.

Chraňte oči a přípravek nevdechujte.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Jox orální sprej, roztok

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

JOX - ŠTÍTEK

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Jox 85 mg/ml + 1 mg/ml orální sprej, roztok

povidonum iodinum, allantoinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje povidonum iodinum 85 mg a allantoinum 1 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: propylenglykol, ethanol 96%, levomenthol, monohydrát kyseliny citronové, dihydrát natrium-citrátu, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok

30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orofaryngeální podání (k podání do úst a hltanu)

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

Přípravek obsahuje 18,6 % ethanolu.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Teva

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU