

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nasofan 50 mikrogramů/dávka nosní sprej, suspenze  
flutikason-propionát

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

\_Jedna odměřená dávka obsahuje 50 mikrogramů flutikason-propionátu.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

glukosa  
disperzní celulosa  
fenethylalkohol  
roztok benzalkonium-chloridu (40 mikrogramů v dávce)  
polysorbát 80  
čištěná voda

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní sprej, suspenze

60 dávek

120 dávek

150 dávek

Vícečetné balení: 240 (2 x 120) dávek.

Vícečetné balení: 360 (3 x 120) dávek.

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
nosní podání

#### 6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAHDĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

#### 7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Dávkování určí lékař.

#### 8. POUŽITELNOST

EXP

Spotřebujte do 3 měsíců od prvního použití.

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**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.: 24/525/05-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

50 µg/dávka

Nosní sprej pravidelně čistěte. Další informace naleznete v příbalové informaci.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Nasofan

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

### ŠTÍTEK NA HDPE LAHVIČCE

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nasofan 50 mikrogramů/dávka nosní sprej, suspenze  
flutikason-propionát

#### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna odměřená dávka obsahuje 50 mikrogramů flutikason-propionátu.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

##### V případě, že není použit vnější obal

glukosa  
disperzní celulosa  
fenethylalkohol  
roztok benzalkonium-chloridu (40 mikrogramů v dávce)  
polysorbát 80  
čištěná voda

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní sprej, suspenze  
60 dávek  
120 dávek  
150 dávek  
Vícečetné balení: 240 (2 x 120) dávek.  
Vícečetné balení: 360 (3 x 120) dávek.

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
nosní 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

#### 8. POUŽITELNOST

EXP  
Spotřebujte do 3 měsíců od prvního použití.

Pouze pro lahvičku

Datum prvního použití:

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**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 B. V., Haarlem, Nizozemsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 24/525/05-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**V případě, že není použit vnější obal**

Nosní sprej pravidelně čistěte. Další informace naleznete v příbalové informaci.

50 µg/dávka

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

**V případě, že není použit vnější obal**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

**V případě, že není použit vnější obal**

PC

SN