

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Voltaren 1x denně 140 mg léčivá náplast
sodná sůl diklofenaku

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jedna léčivá náplast obsahuje diklofenak jako 140 mg sodné soli diklofenaku.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Nosná vrstva: Netkaná polyesterová fólie

Adhezivní vrstva: Polyakrylátová disperze, Tributyl-citrát, Butylhydroxyanisol (E320)

Krycí vrstva: Silikonizovaný papír

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

2 léčivé náplasti

5 léčivých náplastí

7 léčivých náplastí

10 léčivých náplastí

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Pro 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 v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

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

Použité náplasti by měly být přeloženy na polovinu, adhezivní vrstvou dovnitř, a zlikvidovány v souladu s místními požadavky. Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Haleon Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c,
140 00 Praha 4,
Česká republika

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 29/121/19-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Místní symptomatická krátkodobá léčba (max. 7 dnů) bolesti způsobené akutním namožením, podvrtnutím nebo pohmožděním paží a nohou v důsledku tupých poranění u dospívajících od 16 let a dospělých.

Doporučená dávka je jedna léčivá náplast jednou denně.

Používejte pouze na neporušenou pokožku.

Nepoužívejte při koupání nebo sprchování.

Nepoužívejte s neprodyšným obvazem.

Náplast nestříhejte.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

voltaren 1x denně

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Sáček

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Voltaren 1x denně 140 mg léčivá náplast
sodná sůl diklofenaku

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jedna léčivá náplast obsahuje diklofenak jako 140 mg sodné soli diklofenaku.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Nosná vrstva: Netkaná polyesterová fólie

Adhezivní vrstva: Polyakrylátová disperze, Tributyl-citrát, Butylhydroxyanisol (E320)

Krycí vrstva: Silikonizovaný papír

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

1 léčivá náplast

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Pro 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 v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem a vlhkostí.

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

Použité náplasti by měly být přeloženy na polovinu, adhezivní vrstvou dovnitř, a zlikvidovány v souladu s místními požadavky. Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Haleon Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c,
140 00 Praha 4,
Česká republika

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 29/121/19-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Místní symptomatická krátkodobá léčba (max. 7 dnů) bolesti způsobené akutním namožením, podvrtnutím nebo pohmožděním paží a nohou v důsledku tupých poranění u dospívajících od 16 let a dospělých.

Doporučená dávka je jedna léčivá náplast jednou denně.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Používejte pouze na neporušenou pokožku.

Nepoužívejte při koupání nebo sprchování.

Nepoužívejte s neprodyšným obvazem.

Náplast nestříhejte.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--