

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička (pumpička ovládaná svisle dvěma prsty; Freepod)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Otrivin 1 mg/ml nosní sprej, roztok
xylometazolin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Léčivá látka: jeden ml roztoku obsahuje 1 mg xylometazolin-hydrochloridu. Jeden vstřík obsahuje 0,14 mg xylometazolin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: benzalkonium-chlorid, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, chlorid sodný, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dihydrát dinatrium-edetátu, nekrystalizující sorbitol 70%, hypromelosa, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

nosní sprej, roztok

10 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní 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**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

Haleon Czech Republic s.r.o.

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 69/220/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Od 12 let

Uleví od akutní a alergické rýmy

Dávkování:

Dospělí a dospívající od 12 let: 1 vstřík do každé nosní dírky 1 – 3krát denně. Nejvýše 3 aplikace do každé nosní dírky denně.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

otrivin 1mg/ml sprej

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička (pumpička ovládaná palcem z boku; Khone)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Otrivin 1 mg/ml nosní sprej, roztok
xylometazolin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Léčivá látka: jeden ml roztoku obsahuje 1 mg xylometazolin-hydrochloridu. Jeden vstřík obsahuje 0,14 mg xylometazolin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: benzalkonium-chlorid, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, chlorid sodný, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dihydrát dinatrium-edetátu, nekystalizující sorbitol 70%, hypromelosa, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

nosní sprej, roztok

10 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní 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

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

Haleon Czech Republic s.r.o.

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 69/220/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Od 12 let

Uleví od akutní a alergické rýmy

Dávkování:

Dospělí a dospívající od 12 let: 1 vstřík do každé nosní dírky 1 – 3krát denně. Nejvýše 3 aplikace do každé nosní dírky denně.

Ovládání palcem



Otevřete



Stiskněte
palcem

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

otrivin 1mg/ml sprej

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**Štítek na lahvičku****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA PODÁNÍ**

Otrivin 1 mg/ml nosní sprej, roztok
xylometazolin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 1 mg xylometazolin-hydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

10 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Haleon Czech Republic s.r.o.

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 69/220/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Od 12 let.

Uleví od akutní a alergické rýmy.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**