

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Paracetamol/Ibuprofen Sandoz 500 mg/200 mg potahované tablety

paracetamol/ibuprofen

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 500 mg paracetamolu a 200 mg ibuprofenu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

10 potahovaných tablet

16 potahovaných tablet

20 potahovaných tablet

10x1 potahovaná tableta

16x1 potahovaná tableta

20x1 potahovaná tableta

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Perorální 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

Tento přípravek má být užíván pouze při bolesti mírné až střední intenzity a pouze v případě, že zmírnění bolesti nebylo dostatečné po užití samotného paracetamolu nebo samotného ibuprofenu.

Obsahuje paracetamol. Vyšší, než doporučené dávky mohou způsobit závažné poškození jater.

Neužívejte přípravek Paracetamol/Ibuprofen Sandoz, pokud již užíváte jiné léky proti bolesti obsahující paracetamol, jakékoliv jiné přípravky proti bolesti včetně ibuprofenu, vysoké dávky kyseliny acetylsalicylové nebo jiné nesteroidní protizánětlivé léky. Neužívejte tento přípravek bez doporučení lékaře, pokud máte onemocnění jater nebo pokud máte problémy s požíváním alkoholu.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte 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

Sandoz s.r.o., Praha, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

07/322/22-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Krátkodobá symptomatická léčba mírné až středně silné bolesti (jako je bolest hlavy, bolest zubů, menstruační bolest a bolest svalů a kloubů během chřipky nebo nachlazení) u dospělých. Tento léčivý přípravek je zvláště vhodný k potlačení bolesti, kterou se nepodařilo potlačit pomocí samotného ibuprofenu nebo paracetamolu.

Dospělí: Užívejte 1 tabletu (nebo 2 tablety pokud je třeba a Vaše tělesná hmotnost je 60 kg nebo vyšší) až 3krát denně a zapijte ji vodou. Interval mezi jednotlivými dávkami musí být nejméně 6 hodin. Neužívejte více než 6 tablet během 24 hodin.

Neužívejte přípravek déle než 3 dny. Pokud příznaky přetrvávají nebo se zhoršují, porad'te se se svým lékařem.

Není určeno pro děti a dospívající do 18 let.

Před použitím si přečt'te příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

paracetamol/ibuprofen sandoz

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**BLISTR****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Paracetamol/Ibuprofen Sandoz 500 mg/200 mg potahované tablety

paracetamol/ibuprofen

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Sandoz s.r.o.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ