

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****KRABÍČKA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Orodon 8,75 mg pastilky

flurbiprofen

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

Jedna pastilka obsahuje 8,75 mg flurbiprofenu.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Isomalt (E 953)

Roztok maltitolu (E 965)

Draselná sůl acesulfamu (E 950)

Makrogol 400

Levomenthol

Pomerančové aroma (obsahuje citral, citronellol, geraniol a linalol)

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Pastilka

8 pastilek

16 pastilek

24 pastilek

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Orální 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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2 – 18  
61118 Bad Vilbel  
Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

69/194/22-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Další údaje viz příbalová informace.

Příchuť pomeranč

Pro dospělé a dospívající od 12 let:

Ke krátkodobé léčbě

Ulevuje od bolesti v krku a obtíží s polykáním, zmírňuje otok.

Nechte rozpustit jednu pastilku v ústech každých 3 až 6 hodin dle potřeby.

Nepoužívejte více než 5 pastilek během 24 hodin.

Nepoužívejte déle než 3 dny.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

orodon

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

Neuplatňuje se.

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

Neuplatňuje se.

<b>MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH</b>
---

<b>BLISTR</b>
---------------

<b>1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU</b>
------------------------------------

Orodon 8,75 mg pastilky

flurbiprofen

<b>2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

STADA Arzneimittel AG (logo)

<b>3. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

<b>4. ČÍSLO ŠARŽE</b>
-----------------------

Lot

<b>5. JINÉ</b>
----------------