

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM A VNITŘNÍM OBALU
Krabička/Etiketa na lahvičku

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nasobec 50 mikrogramů/dávka nosní sprej, suspenze
beklometason-dipropionát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÁTEK

Jedna dávka obsahuje 50 mikrogramů beklometason-dipropionátu (odpovídá 39,2 mikrogramům beklometasonu).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky:
Roztok benzalkonium-chloridu, fenethylalkohol, polysorbát 80, glukosa, disperzní celulóza (mikrokrytalická celulóza a sodná sůl karmelosy), koncentrovaná kyselina chlorovodíková (k úpravě pH), čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní sprej, suspenze
1x 200 dávek

5. ZPŮSOB A CESTA 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
Přípravek je možno používat pouze 6 měsíců po prvním otevření.
Před použitím jemně protřepat.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Chraňte před mrazem. Uchovávejte lahvičku v krabici, 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

Pouze na krabici:

Teva B.V.
Swensweg 5
Haarlem, 2031GA
Nizozemsko

Pouze na etiketě na lahvičku:

Logo Teva

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

Reg. č.: 69/530/99-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. BRAILOVO PÍSMO

Pouze na krabici:

Nasobec

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Pouze na krabici: 2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Pouze na krabičce:

PC:

SN: