

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### KRABÍČKA

#### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Olfen 140 mg léčivá náplast  
Určeno pro dospívající od 16 let a dospělé.

sodná sůl diklofenaku

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

Jedna léčivá náplast obsahuje 140 mg sodné soli diklofenaku.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: glycerol, propylenglykol (E1520), diisopropyl-adipát, krystalizující sorbitol 70% (E420), sodná sůl karmelosy, natrium-polyakrylát, základní butylovaný methakrylátový kopolymer, dihydrát dinatrium-edetátu, siřičitan sodný (E221), butylhydroxytoluen (E321), síran draselno-hlinitý, koloidní bezvodý oxid křemičitý, přirozený lehký kaolin, laurmakrogol, levomenthol, kyselina vinná, čištěná voda, netkaná polyesterová vrstva, polypropylénová fólie.

Obsahuje propylenglykol a butylhydroxytoluen. Více údajů viz příbalová informace.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

léčivá náplast

2 léčivé náplasti, 5, 10, 14 léčivých náplastí

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
Kožní podání.

1. Ustříhněte sáček, obsahující náplast, podél vyznačené čáry.



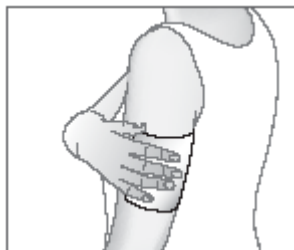
2. Vyjměte náplast a pečlivě uzavřete sáček tlakem na uzávěr.



3. Sejměte ochranný film z přilnavé strany náplasti.



4. Nalepte náplast na bolestivé místo.



<b>6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ</b>
--

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

<b>7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ</b>
--

<b>8. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

Přípravek je použitelný 4 měsíce od prvního otevření sáčku.

<b>9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ</b>
--

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vysušením a světlem.

Uchovávejte sáček pevně uzavřený, aby byl přípravek chráněn před vysušením.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Použité náplasti se musí přeložit na polovinu, přilnavou stranou dovnitř.  
Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

ratiopharm GmbH, 89079 Ulm, Německo.

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 29/509/08-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek se používá k místní symptomatické a krátkodobé léčbě bolesti při akutním natažení, podvrtnutí nebo zhmoždění končetin v důsledku úrazu (např. sportovního).

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Olfen 140 mg léčivé náplasti

**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

Olfen 140 mg léčivá náplast  
Určeno pro dospívající od 16 let a dospělé.

sodná sůl diklofenaku

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

Jedna léčivá náplast obsahuje 140 mg sodné soli diklofenaku.

#### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: glycerol, propylenglykol (E1520), diisopropyl-adipát, krystalizující sorbitol 70% (E420), sodná sůl karmelosy, natrium-polyakrylát, základní butylovaný methakrylátový kopolymer, dihydrát dinatrium-edetátu, siřičitan sodný (E221), butylhydroxytoluen (E321), síran draselno-hlinitý, koloidní bezvodý oxid křemičitý, přirozený lehký kaolin, laurmakrogol, levomenthol, kyselina vinná, čištěná voda, netkaná polyesterová vrstva, polypropylénová fólie.

Obsahuje propylenglykol a butylhydroxytoluen. Více údajů viz příbalová informace.

#### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

léčivá náplast

2 léčivé náplasti, 5, 10, 14 léčivých náplastí

#### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
Kožní podání.

1. Ustříhněte sáček, obsahující náplast, podél vyznačené čáry.



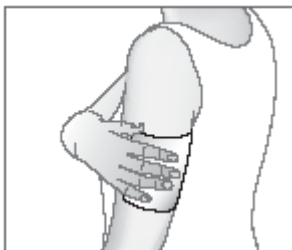
2. Vyjměte náplast a pečlivě uzavřete sáček tlakem na uzávěr.



3. Sejměte ochranný film z přilnavé strany náplasti.



4. Nalepte náplast na bolestivé místo.



Důležité: po použití sáček pečlivě uzavřete!

<b>6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ</b>
--

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

<b>7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ</b>
--

<b>8. POUŽITELNOST</b>
------------------------

EXP

Přípravek je použitelný 4 měsíce od prvního otevření sáčku.

Datum prvního otevření sáčku:

<b>9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ</b>
--

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vysušením a světlem.

Uchovávejte sáček pevně uzavřený, aby byl přípravek chráněn před vysušením.

<b>10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ</b>
--

Použité náplasti se musí přeložit na polovinu, přilnavou stranou dovnitř.

<b>11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI</b>
--

ratiopharm GmbH, 89079 Ulm, Německo.

<b>12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA</b>
------------------------------------

Reg. č.: 29/509/08-C

<b>13. ČÍSLO ŠARŽE</b>
------------------------

LOT

<b>14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ</b>
----------------------------------

<b>15. NÁVOD K POUŽITÍ</b>
----------------------------

Přípravek se používá k místní symptomatické a krátkodobé léčbě bolesti při akutním natažení, podvrtnutí nebo zhmoždění končetin v důsledku úrazu (např. sportovního).

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

<b>16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU</b>
--