

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Klosterfrau MELISANA koncentrát perorální a kožní roztok

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Složení:

100 ml roztoku obsahuje až 65 mg silice získané z těchto množství léčivých rostlin:

Melissae folium do 536 mg, Inulae radix do 714 mg, Angelicae radix do 714 mg, Zingiberis radix do 714 mg, Caryophylli flos do 285 mg, Galangae radix do 285 mg, Piperis nigri fructus do 71 mg, Gentianae radix do 714 mg, Myristicae semen do 71 mg, Aurantii pericarpium do 714 mg, Cinnamomi cortex do 321 mg, Cassiae flos do 36 mg, Cardamomi fructus do 10 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: Ethanol 66,8% (V/V)

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální a kožní roztok

15 ml

47 ml

75 ml

95 ml

155 ml

235 ml

330 ml

475 ml

700 ml

950 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální a kožní 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

Přípravek obsahuje až 2,6 g alkoholu (ethanolu) v jedné 5ml dávce, což odpovídá 66,8 % (V/V).

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:
Spotřebujte do 1 roku po prvním otevření.

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
--

Držitel rozhodnutí o registraci:
M.C.M. Klosterfrau Vertriebsgesellschaft mbH
Köln, Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Registrační číslo: 94/634/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Tento léčivý přípravek je určen pro použití u dospělých.

Perorální podání

Používá se jako pomocný lék při lehčích psychovegetativních poruchách, jako např. při snížené chuti k jídlu, žaludečních a střevních obtížích neurotického původu; snížené schopnosti uklidnění nebo bolesti hlavy při rozčilení, trémě, nervozitě, menstruaci, v přechodu (klimakteriu), při atmosférických změnách a při ztíženém usínání při těchto stavech.

Podpůrně se užívá při nachlazení, chřipkových stavech nebo při kontaktu s nimi.

Dávkování a způsob podání: Užívejte 1 až 3 čajové lžičky (5 ml) denně, zředěné dvojnásobným množstvím vody.

Kožní podání

Používá se zevně jako pomocný lék při bolestech nervového původu včetně ústřelu (náhlá bolest v bederní krajině spojená s křečí zádočných svalů), bolesti svalů (např. zad) po fyzické zátěži.

Dávkování a způsob podání: Přiměřené množství nezředěného roztoku se jemně vtírá do pokožky 2-3x denně na bolestivých místech. Pro použití jako obklad nebo u osob s citlivější pokožkou se roztok ředí dvojnásobným množstvím vody.

Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

Pokud příznaky onemocnění při používání přípravku přetrvávají déle než 7 dní nebo pokud se objeví nežádoucí účinky neuvedené v příbalové informaci, poraďte se s lékařem.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

klosterfrau melisana koncentrát

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITRNÍ OBALU

Štítek na lahvičce 15 ml, 47 ml, 75 ml, 95 ml, 155 ml, 235 ml, 330 ml, 475 ml, 700 ml, 950 ml

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Klosterfrau MELISANA koncentrát perorální a kožní roztok

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

100 ml roztoku obsahuje až 65 mg silice získané z těchto množství léčivých rostlin:

Melissae folium do 536 mg, Inulae radix do 714 mg, Angelicae radix do 714 mg, Zingiberis radix do 714 mg, Caryophylli flos do 285 mg, Galangae radix do 285 mg, Piperis nigri fructus do 71 mg, Gentianae radix do 714 mg, Myristicae semen do 71 mg, Aurantii pericarpium do 714 mg, Cinnamomi cortex do 321 mg, Cassiae flos do 36 mg, Cardamomi fructus do 10 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: Ethanol 66,8% (V/V)

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální a kožní roztok

15 ml
47 ml
75 ml
95 ml
155 ml
235 ml
330 ml
475 ml
700 ml
950 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální a kožní 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

Přípravek obsahuje až 2,6 g alkoholu (ethanolu) v jedné 5ml dávce, což odpovídá 66,8 % (V/V).

8. POUŽITELNOST

Použitelné do:

Spotřebujte do 1 roku po prvním otevření.

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**

M.C.M. Klosterfrau Vertriebsgesellschaft mbH
Köln, Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Registrační číslo: 94/634/93-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Tento léčivý přípravek je určen k použití u dospělých.

Perorální podání

Používá se jako pomocný lék při lehčích psychovegetativních poruchách, jako např. při snížené chuti k jídlu, žaludečních a střevních obtížích neurotického původu; snížené schopnosti uklidnění nebo bolesti hlavy při rozčilení, trémě, nervozitě, menstruaci, v přechodu (klimakteriu), při atmosférických změnách a při ztíženém usínání při těchto stavech. Podpůrně se užívá při nachlazení, chřipkových stavech nebo při kontaktu s nimi.

Kožní podání

Používá se zevně jako pomocný lék při bolestech nervového původu včetně ústřelu (náhlá bolest v bederní krajině spojená s křečí zádočných svalů), bolesti svalů (např. zad) po fyzické zátěži.

Dávkování a způsob podání viz příbalová informace.

Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

Pokud příznaky onemocnění při používání přípravku přetrvávají déle než 7 dní nebo pokud se objeví nežádoucí účinky neuvedené v příbalové informaci, poraďte se s lékařem.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--