

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU - KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imazol krémpasta

10 mg/g kožní pasta
clotrimazolum

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden gram pasty obsahuje clotrimazolum 10 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: fenethylalkohol, butylhydroxyanisol (E320), oxid titaničitý (E171), tekutý parafin, oktyldodekanol, cetylstearylalkohol, glycerol-monostearát, polysorbát 20, dihydrát dinatrium-edetátu, čišťená voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Kožní pasta
30 g

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

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

Obsahuje butylhydroxyanisol (E320) a cetylstearylalkohol. Pro další informace si přečtěte příbalovou informaci.

Upozornění:

Text na tubě je ve slovenštině. Na tubě je etiketa s českým textem.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Nepoužívejte déle než 4 týdny od prvního otevření.

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 referenčního přípravku v ČR:

Laboratoires BAILLEUL S.A., 14-16 Avenue Pasteur ,L-2310 Lucemburk, Lucembursko

Souběžný dovozce

GALMED a.s., Těšínská 1349/296, Radvanice, 716 00 Ostrava, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

46/090/91-S/C/PI/001/15

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Jednou nebo dvakrát denně nanést na postižená místa. Viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Text na krabičce: imazol krémpasta

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU - ETIKETA NA TUBĚ

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

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

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

13. ČÍSLO ŠARŽE

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Jednou nebo dvakrát denně nanést na postižená místa. Viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU