

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička pro blistry a jednodávkové blistry

Harmonizované **redukové** texty obalu – text uvedený tmavě šedým zvýrazněním a kurzívou se na vícejazyčném obalu netiskne

Cluster 1 (EE, LT, LV)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Desloratadine STADA Arzneimittel AG 5 mg potahované tablety
desloratadin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna **potahovaná** tableta obsahuje 5 mg desloratadinu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu.

Další údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

potahovaná tableta

[Blistr]

5 **potahovaných** tablet

10 **potahovaných** tablet

20 **potahovaných** tablet

30 **potahovaných** tablet

[Jednodávkový blistr]

5x1 **potahovaná** tableta

10x1 **potahovaná** tableta

20x1 **potahovaná** tableta

30x1 **potahovaná** tableta

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání. Tabletou spolkněte vcelku a zapijte vodou.

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

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

24/372/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Desloratadine STADA Arzneimittel AG je určen pro dospělé a dospívající od 12 let ke zmírnění příznaků souvisejících s alergickou rýmou *(jako je kýchání, vodnatá rýma nebo svědění v nose, svědění na patře a svědění, zarudnutí nebo slzení očí)* a s kopřivkou *(příznaky zahrnují svědění a kopřivkové pupeny)*.

Doporučená dávka je jedna tableta jednou denně.

Další údaje viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

desloratadine stada arzneimittel ag 5 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

Blistr a jednodávkový blistr

Harmonizované **redukované** texty obalu – text uvedený tmavě šedým zvýrazněním a kurzívou se na vícejazyčném obalu netiskne

Cluster 1 (EE, LT, LV)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Desloratadine STADA Arzneimittel AG 5 mg **potahované** tablety
desloratadin

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

STADA (logo)

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička pro lahvičky

Harmonizované **redukované** texty obalu – text uvedený tmavě šedým zvýrazněním a kurzívou se na vícejazyčném obalu netiskne

Cluster 1 (EE, LT, LV)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Desloratadine STADA Arzneimittel AG 5 mg potahované tablety
desloratadin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna **potahovaná** tableta obsahuje 5 mg desloratadinu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje laktózu.

Další údaje viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

30 **potahovaných** tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání. Tabletou spolkněte vcelku a zapijte vodou.
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

Vysoušedlo se nesmí otevírat, jíst ani polykat.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

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

24/372/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Desloratadine STADA Arzneimittel AG je určen pro dospělé a dospívající od 12 let ke zmírnění příznaků souvisejících s alergickou rýmou *(jako je kýchání, vodnatá rýma nebo svědění v nose, svědění na patře a svědění, zarudnutí nebo slzení očí)* a s kopřivkou *(příznaky zahrnují svědění a kopřivkové pupeny)*.

Doporučená dávka je jedna tableta jednou denně.

Další údaje viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

desloratadine stada arzneimittel ag 5 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Štítek lahvičky

Harmonizované **redukované** texty obalu – text uvedený tmavě šedým zvýrazněním a kurzívou se na vícejazyčném obalu netiskne

Cluster 1 (EE, LT, LV)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Desloratadine STADA Arzneimittel AG 5 mg **potahované** tablety
desloratadin

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna **potahovaná** tableta obsahuje 5 mg desloratadinu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta

30 **potahovaných** tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální 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

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

24/372/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Desloratadine STADA Arzneimittel AG je určen pro dospělé a dospívající od 12 let ke zmírnění příznaků souvisejících s alergickou rýmou (*jako je kýchání, vodnatá rýma nebo svědění v nose, svědění na patře a svědění, zarudnutí nebo slzení očí*) a s kopřivkou (*příznaky zahrnují svědění a kopřivkové pupeny*).

Doporučená dávka je jedna tableta jednou denně.

Další údaje viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM