

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Modinza 200 mg/5 mg potahované tablety

ibuprofenum/phenylephrini hydrochloridum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje ibuprofenum 200 mg a phenylephrini hydrochloridum 5 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

potahované tablety

12 potahovaných tablet

24 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. Uchovávejte v původním obalu, 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

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2 – 18, 61118 Bad Vilbel, Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/275/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě chřipky a nachlazení

- Horečka
- Ucpaný nos a dutiny
- Bolest hlavy
- Bolest v krku

Přípravek Modinza ulevuje od příznaků chřipky a nachlazení spojených s překrvením sliznice, včetně horečky, bolesti hlavy, ucpaného nosu a nosních dutin, bolesti v krku, a bolesti svalů a kloubů.

Dospělí a dospívající od 12 let věku: obvyklé dávkování jsou 2 tablety každých 8 hodin. Maximální denní dávka je 6 tablet během 24 hodin.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

modinza 200 mg/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****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Modinza 200 mg/5 mg potahované tablety
ibuprofenum/phenylephrini hydrochloridum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

STADA (logo)

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

č. š.:

5. JINÉ