

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Octizy 1 mg/g + 20 mg/g kožní sprej, roztok

oktenidin-dihydrochlorid/fenoxyethanol

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden g roztoku obsahuje 1 mg oktenidin-dihydrochloridu a 20 mg fenoxyethanolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: roztok kokamidopropylbetainu 38% (obsahuje chlorid sodný), natrium-glukonát, glycerol 85%, roztok hydroxidu sodného, čištěná voda

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Kožní sprej, roztok

30 ml

50 ml

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Nepožívejte.

8. POUŽITELNOST

EXP

30ml lahvička Po prvním otevření: 6 měsíců.

50ml lahvička Po prvním otevření: 1 rok

100ml lahvička Po prvním otevření: 1 rok

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

30ml lahvička Uchovávejte do 30 °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

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapešť, Keresztúri út 30-38.
Maďarsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 32/410/22-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Bezbarvý sprej
Přípravek Octizy se aplikuje na kůži k opakované, časově omezené podpůrné antiseptické léčbě malých povrchových ran u pacientů všech věkových skupin.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci pro pokyny k dávkování.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

octizy sprej

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Lahvička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Octizy 1 mg/g + 20 mg/g kožní sprej, roztok

oktenidin-dihydrochlorid/fenoxyethanol

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden g roztoku obsahuje 1 mg oktenidin-dihydrochloridu a 20 mg fenoxyethanolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: roztok kokamidopropylbetainu 38% (obsahuje chlorid sodný), natrium-glukonát, glycerol 85%, roztok hydroxidu sodného, čištěná voda

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Kožní sprej, roztok

30 ml

50 ml

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Nepožívejte.

8. POUŽITELNOST

EXP

30ml lahvička Po prvním otevření: 6 měsíců.

50ml lahvička Po prvním otevření: 1 rok

100ml lahvička Po prvním otevření: 1 rok

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

30ml lahvička Uchovávejte do 30 °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

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapešť, Keresztúri út 30-38.
Maďarsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 32/410/22-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Přípravek Octizy se aplikuje na kůži k opakované, časově omezené podpůrné antiseptické léčbě malých povrchových ran u pacientů všech věkových skupin.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci pro pokyny k dávkování.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Neuplatňuje se pro vnitřní obal

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**