

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Papírová krabička pro lahvičku 100 ml

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Benzalconii chloridum 0,2 g/100 ml

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dále obsahuje: propylenglykol, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, borovicová silice (obsahuje benzylalkohol, benzyl-benzoát, benzyl-salicylát, citral, citronellol, eugenol, geraniol, hexylcinnamal, limonen, d-forma a linalol), dihydrát dinatrium-edetátu, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Kožní sprej, roztok.

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

Pouze k vnějšímu podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

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

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

Doba použitelnosti po prvním použití spreje s rozprašovačem: 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Držitel rozhodnutí o registraci:

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol.s.r.o., Vinohradská 2828/151, Praha 3, 130 00, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č. ČR: 32/138/10-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku je možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K okamžitému použití.

Pouze k vnějšímu podání.

K antiseptickému čištění drobných ran.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

100 ml lahvička s rozprašovačem

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Benzalconii chloridum 0,2 g/100 ml

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dále obsahuje: propylenglykol, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, borovicová silice (obsahuje benzylalkohol, benzyl-benzoát, benzyl-salicylát, citral, citronellol, eugenol, geraniol, hexylcinnamal, limonen, d-forma a linalol), dihydrát dinatrium-edetátu, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Kožní sprej, roztok

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

Pouze k vnějšímu podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

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

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

Doba použitelnosti po prvním použití spreje s rozprašovačem: 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z TAKOVÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol. s r.o.

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

32/138/10-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku je možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K okamžitému použití.

Pouze k vnějšímu podání.

K antiseptickému čištění drobných ran.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Vnější karton pro lahvičku 10 ml

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Benzalconii chloridum 0,2 g/100 ml

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dále obsahuje: propylenglykol, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, borovicová silice (obsahuje benzylalkohol, benzyl-benzoát, benzyl-salicylát, citral, citronellol, eugenol, geraniol, hexylcinnamal, limonen, d-forma a linalol), dihydrát dinatrium-edetátu, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Kožní sprej, roztok.

10 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání.

Pouze k vnějšimu podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

U dospělých a dětí starších 6 let věku: Na každou ránu naneste dávku (1 až 2 stříknutí) pouze jednou a nechejte působit pět minut. V případě potřeby použijte k odstranění přebývajících tekutiny čistý kapesník nebo bavlněný tampón.

U dětí ve věku mezi 1 rokem a 6 lety: Pokud máte jakékoli obavy, vyhledejte prosím před použitím přípravku lékaře nebo lékárníka. Na každou ránu naneste dávku (1 stříknutí) pouze jednou (během jednoho použití lze ošetřit maximálně 4 rány) a nechejte pět minut působit. V případě potřeby použijte k odstranění přebývajících tekutiny čistý kapesník nebo bavlněný tampón.

Sprej nanášejte ze vzdálenosti od 4 do 15 cm.

Nevdechujte.

Mýdlo může sprej deaktivovat, proto jej k mytí rány ošetřované sprejem nepoužívejte.

Přípravek lze aplikovat znovu v případě opětovného otevření rány, nicméně není určen k trvalému používání a smí se používat pouze jednou za 24 hodin maximálně po dobu 3 až 5 dní.

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

Uchovávejte mimo dosah a dohled dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ
--

8. POUŽITELNOST

EXP

Doba použitelnosti po prvním otevření přípravku: 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ
--

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Reckitt Benckiser (Czech Republic), spol.s.r.o., Vinohradská 2828/151, Praha 3, 130 00, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č. ČR: 32/138/10-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku je možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K okamžitému použití.

K antiseptickému čištění drobných ran.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

10 ml lahvička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Dettol 2 mg/ml kožní sprej, roztok

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

Kožní sprej, roztok

3. POUŽITELNOST

EXP

Doba použitelnosti po prvním použití spreje s rozprašovačem: 6 měsíců.

4. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.

5. OBSAH

Benzalconii chloridum 0,2 g/100 ml

6. JINÉ