

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA (60 ml, 250 ml)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Tuxelar 1 mg/ml orální roztok
oktenidin-dihydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 1 mg oktenidin-dihydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Glycerol 85%, natrium-glukonát, kyselina citronová, dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného (pro úpravu pH), glyceromakrogol-40-hydroxystearát, sukralóza, čištěná voda, tekuté aroma máty rolní (obsahuje propylenglykol).

Obsahuje glyceromakrogol-40-hydroxystearát. Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální roztok

60 ml s odměrkou

250 ml s odměrkou

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orální podání.

Antiseptický orální roztok.

Tento léčivý přípravek není určen ke spolknutí.

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

Použitelnost po prvním otevření:

250 ml – spotřebujte do 8 týdnů

60 ml – spotřebujte do 2 týdnů

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

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

Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Straße 2
22851 Norderstedt
Německo

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:
Schulke CZ, s.r.o., Lidická 445, 735 81 Bohumín, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

95/385/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K dočasnému snížení počtu bakterií v ústní dutině, k dočasnému potlačení tvorby plaku a v případech nedostatečné schopnosti ústní hygieny u dospělých.

Ústní dutinu vypláchněte dvakrát denně 10 ml roztoku po dobu 30 sekund a po vypláchnutí vyplivněte.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Tuxelar

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ŠTÍTEK (60 ml, 250 ml)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Tuxelar 1 mg/ml orální roztok

oktenidin-dihydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 1 mg oktenidin-dihydrochloridu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Glycerol 85%, natrium-glukonát, kyselina citronová, dihydrát hydrogenfosforečnanu sodného (pro úpravu pH), glyceromakrogol-40-hydroxystearát, sukralóza, čištěná voda, tekuté aroma máty rolní (obsahuje propylenglykol).

Obsahuje glyceromakrogol-40-hydroxystearát. Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální roztok

60 ml s odměrkou

250 ml s odměrkou

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orální podání.

Antiseptický orální roztok.

Tento léčivý přípravek není určen ke spolknutí.

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

Použitelnost po prvním otevření:

250 ml – spotřebujte do 8 týdnů

60 ml – spotřebujte do 2 týdnů

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**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

Schülke & Mayr GmbH
Robert-Koch-Straße 2
22851 Norderstedt
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

95/385/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

K dočasnému snížení počtu bakterií v ústní dutině, k dočasnému potlačení tvorby plaku a v případech nedostatečné schopnosti ústní hygieny u dospělých.
Dávkování viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**