

OZNAČENÍ NA OBALU

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Eziclen koncentrát pro perorální roztok

natrii sulfas, magnesii sulfas heptahydricus, kalii sulfas

Pouze pro dospělé

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna lahev s přibližně 176 ml koncentrát 1 obsahuje:

Natrii sulfas	17,510 g
Magnesii sulfas heptahydricus	3,276 g
Kalii sulfas	3,130 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje natrium-benzoát jako antimikrobiální konzervant.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Koncentrát pro perorální roztok Dvě lahve o přibližně 176 ml, odměrka pro naředění a podání.

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

Po prvním otevření lahve a/nebo naředění vodou roztok ihned použijte.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

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

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

MAYOLY PHARMA FRANCE
3 Place Renault
92500 Rueil-Malmaison
Francie

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 61/106/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Jednodenní plán ☐

Dvoudenní plán ☐

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Eziclen

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**LAHEV****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Eziclen koncentrát pro perorální roztok

natrii sulfas, magnesii sulfas heptahydricus, kalii sulfas

Pouze pro dospělé

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna lahev s přibližně 176 ml koncentrátu obsahuje:

Natrii sulfas 17,510 g
Magnesii sulfas heptahydricus 3,276 g
Kalii sulfas 3,130 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje natrium-benzoát jako antimikrobiální konzervant.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Přibližně 176 ml koncentrátu pro perorální roztok

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

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

Před použitím nařed'te vodou.

8. POUŽITELNOST

EXP

Po prvním otevření lahve a/nebo naředění vodou roztok ihned použijte.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

MAYOLY PHARMA FRANCE
3 Place Renault
92500 Rueil-Malmaison
Francie

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg.č.: 61/106/13-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Před použitím si přečtete příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU