

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KARTONOVÁ KRABÍČKA 5 g - 15 g - 30 g - 60 g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imaxema 20 mg/g + 1 mg/g krém

kyselina fusidová/betamethason

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Kyselina fusidová 20 mg/g

Betamethason 1 mg/g (jako betamethason-valerát)

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Cetostearomakrogol, tekutý parafin, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, bílá vazelína, tokoferol alfa, čištěná voda, hydroxid sodný.

Obsahuje také cetylstearylalkohol a chlorkrezol. Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Krém

5 g krém

15 g krém

30 g krém

60 g krém

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

Neuplatňuje se.

8. POUŽITELNOST

EXP

Po 6 měsících od prvního otevření nespotřebovaný krém zlikvidujte.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě 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

Laboratoires Bailleul S.A.
14-16 Avenue Pasteur
L-2310 Lucemburk
LUCEMBURSKO

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

46/462/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Neuplatňuje se

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

IMAXEMA

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

SN
NN

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

HLINÍKOVÁ TUBA 15 g - 30 g - 60 g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imaxema 20 mg/g + 1 mg/g krém

kyselina fusidová/betamethason

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Kyselina fusidová 20 mg/g

Betamethason 1 mg/g (jako betamethason-valerát)

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Cetostearomakrogol, tekutý parafin, dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, bílá vazelína, tokoferol alfa, čištěná voda, hydroxid sodný.

Obsahuje také cetylstearylalkohol a chlorkrezol. Další informace naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Krém

15 g krém

30 g krém

60 g krém

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

Neuplatňuje se.

8. POUŽITELNOST

EXP

Po 6 měsících od prvního otevření nespotřebovaný krém zlikvidujte.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě 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

Laboratoires Bailleul S.A.
14-16 Avenue Pasteur
L-2310 Lucemburk
LUCEMBURSKO

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

46/462/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Neuplatňuje se.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Neuplatňuje se.

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

HLINÍKOVÁ TUBA 5 g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Imaxema 20 mg/g + 1 mg/g krém

kyselina fusidová/betamethason

Kožní podání.

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

K aplikaci na pokožku.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

3. POUŽITELNOST

EXP

Po 6 měsících od prvního otevření nespotřebovaný krém zlikvidujte.

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET

5 g

6. JINÉ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.