

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

OLYNTH PLUS 1 mg/ml + 50 mg/ml nosní sprej, roztok
xylometazolin-hydrochlorid/dexpanthenol

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml nosního spreje obsahuje 1 mg xylometazolin-hydrochloridu a 50 mg dexpanthenolu. Jeden vstřík obsahuje 0,1 ml nosního spreje obsahujícího 0,1 mg xylometazolin-hydrochloridu a 5,0 mg dexpanthenolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: dihydrogenfosforečnan draselný, dodekahydrát hydrogenfosforečnanu sodného, voda pro injekci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní sprej, roztok

10 ml

80 dávek

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní 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:

Datum otevření:

Po prvním otevření spotřebujte do 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °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

Držitel rozhodnutí o registraci:
McNeil Healthcare (Ireland) Limited
Offices 5-7
Block 5
High Street
Tallaght, Dublin 24
Irsko D24 YK8N

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

69/1001/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Přípravek se používá:

- ke snížení otoku při zánětu nosní sliznice (rýmě) a podpoře hojení poškozené nosní sliznice,
- k úlevě při nealergickém zánětu nosní sliznice,

Uvolní váš nos

- snižuje otok
- podporuje hojení ran
- chrání sliznici

Tento léčivý přípravek je určen k použití u dospělých a dětí od 6 let. Léčivý přípravek nesmí užívat děti do 6 let.

Dávkování: 1 vstřík do každé nosní dírky až 3x denně.

Pokud se do 7 dnů (do 3 dnů u dětí) nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

Nepoužívejte nepřetržitě déle než 7 dní.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

olynth plus 1 mg/ml + 50 mg/ml

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**ETIKETA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

OLYNTH PLUS 1 mg/ml + 50 mg/ml nosní sprej, roztok

xylometazolin-hydrochlorid/dexpanthenol

Nosní podání.

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

3. POUŽITELNOST

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET

10 ml

6. JINÉ