

**ÚDAJE UVÁDENÉ NA VNEJŠÍM OBALU**  
**Krabička**

**1 NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Arnidol spray 30 mg/ml + 100 mg/ml kožní sprej, roztok  
hydroxyethyl-salicylát/arniková tinktura

**2 OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden ml roztoku obsahuje 30 mg hydroxyethyl-salicylátu a 100 mg arnikové tinktury.

**3 SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Isopropyl-myristát, citronelová silice, kosodřevinová silice, levandulová silice, borovicová silice, blahovičnicková silice, kafr, ethanol 96 (V/V)

**4 LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Kožní sprej, roztok  
50 ml  
100 ml

**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**

**8 POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**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**

Harras Pharma Curarina Arzneimittel GmbH,  
Plinganserstr. 40  
D-81369 Mnichov,  
Německo

**12 REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

45/617/00-C

**13 ČÍSLO ŠARŽE**

č.š.:.

**14 KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15 NÁVOD K POUŽITÍ**

Arnidol spray nastříkejte 2 až 3 krátkými stisky rozprašovače na kůži postiženého místa těla, postřík po 10 až 15 minutách opakujte nebo na místo přiložte přípravkem postříkaný mulový obvaz. Tento postup je možné opakovat až 3krát denně. Při postříku držte lahvičkus přípravkem ve svislé poloze. Bez porady s lékařem nepoužívejte déle než 14 dní. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 15 let.

**16 INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

arnidol spray

**17 JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR - 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neuplatňuje se.

**18 JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

Neuplatňuje se.

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**  
**Lahvička ETIKETA**

**1 NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Arnidol spray 30 mg/ml + 100 mg/ml kožní sprej, roztok  
hydroxyethyl-salicylát/arniková tinktura

**2 OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden ml roztoku obsahuje 30 mg hydroxyethyl-salicylátu a 100 mg arnikové tinktury.

**3 SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Isopropyl-myristát, citronelová silice, kosodřevinová silice, levandulová silice, borovicová silice,  
blahovičnicková silice, kafr, ethanol 96 (V/V)

**4 LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Kožní sprej, roztok  
50 ml  
100 ml

**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**

**8 POUŽITELNOST**

Použitelné do:

**9 ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

**10 ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH ŘÍPRAVKŮ  
NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

**11 NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Harras Pharma Curarina Arzneimittel GmbH,  
Plinganserstr. 40  
D-81369 Mnichov,  
Německo

**12 REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

45/617/00-C

**13 ČÍSLO ŠARŽE**

č.š.:

**14 KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15 NÁVOD K POUŽITÍ**

Arnidol spray nastříkejte 2 až 3 krátkými stisky rozprašovače na kůži postiženého místa těla a postřík po 10 až 15 minutách opakuje nebo na místo přiložte přípravkem postříkaný mulový obvaz. Tento postup je možno opakovat až 3 krát denně. Při postříku držte lahvičku s přípravkem ve svislé poloze. Bez porady s lékařem nepoužívejte déle než 14 dní. Přípravek je určen pro dospělé a dospívající od 15 let.

**16 INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

**17 JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

**18 JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**