

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Nogrip 500 mg/200 mg/25 mg granule pro perorální roztok v sáčku
paracetamol/kyselina askorbová/feniramin-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 500 mg paracetamolu, 200 mg kyseliny askorbové a 25 mg feniramin-maleinátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje sacharózu a ethanol. Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Granule pro perorální roztok v sáčku

2 sáčky
4 sáčky
5 sáčků
6 sáčků
8 sáčků
10 sáčků
12 sáčků
14 sáčků
15 sáčků
16 sáčků
18 sáčků
20 sáčků

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

Užití vyšších než doporučených dávek může vést k riziku závažného poškození jater.
Obsahuje paracetamol. Neužívejte současně žádné další léky obsahující paracetamol.
Pokud trpíte onemocněním jater nebo máte problémy s konzumací alkoholu, neužívejte tento lék bez doporučení Vašeho lékaře.
Neužívejte s jinými léky proti nachlazení a chřipce ani s léky k léčbě rýmy/ucpaného nosu.

8. POUŽITELNOST

EXP

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:

Dr. Max Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praha 1
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/285/15-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Ulevuje od bolesti.
Snižuje horečku.
Zmírňuje rýmu a kýchání.

Poskytuje úlevu od příznaků nachlazení a chřipky.

Pro dospělé a dospívající od 15 let (s tělesnou hmotností 50 kg a vyšší).

Dávkování: Užívejte 1 sáček rozpuštěný ve studené nebo teplé vodě 2-3x denně, s časovým odstupem mezi dávkami alespoň 4 hodiny. Neužívejte více než 3 sáčky denně.

Úleva od příznaků spojených s nachlazením, chřipkou a infekcí horních cest dýchacích.

Užívejte tento přípravek pouze k úlevě od kombinace následujících příznaků: bolest a/nebo horečka a současně rýma, slzení nebo kýchání.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

nogrip

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

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

Nogrip 500 mg/200 mg/25 mg granule pro perorální roztok v sáčku
paracetamol/kyselina askorbová/feniramin-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček obsahuje 500 mg paracetamolu, 200 mg kyseliny askorbové a 25 mg feniramin-maleinátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje sacharózu a ethanol. Více informací naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Granule pro perorální roztok v sáčku

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

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/285/15-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Pro dospělé a dospívající od 15 let (s tělesnou hmotností 50 kg a vyšší).
Dávkování: Rozpusťte 1 sáček ve studené nebo teplé vodě.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--