

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**

Krabička

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU****Rhinostas 1 mg/ml nosní sprej, roztok**

Xylometazolini hydrochloridum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden ml roztoku obsahuje xylometazolini hydrochloridum 1,0 mg (0,1%).

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Dalšími složkami jsou: Roztok benzalkonium- chloridu 50%, monohydrát kyseliny citronové, dihydrát natrium-citrátu, glycerol 85%, čištěná voda. Pro podrobné informace si přečtěte příbalovou informaci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Nosní sprej, roztok

10 ml roztoku

**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

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Po prvním otevření se tento přípravek nesmí používat déle než 6 měsíců!

**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**

STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, D-61118 Bad Vilbel, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Přípravek se používá ke krátkodobé léčbě ke snížení otoku nosní sliznice při akutní rýmě, vazomotorické rýmě (projevuje se záchvaty řídkého vodnatého výtoku z nosu a ucpaným nosem) a alergické rýmě (jako je senná rýma).

Pro dospělé, dospívající a děti od 6 let.

Neurčí-li lékař jinak, obvyklá dávka přípravku pro dospělé, dospívající a děti od 6 let je 1 vstřík do každé nosní dírky až 3krát denně.

Přípravek nepoužívejte déle než 5 dní (u dětí 3 dny).

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Rhinostas

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

Neuplatňuje se.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

Neuplatňuje se.

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU**

**Lahvička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Rhinostas 1 mg/ml nosní sprej, roztok**

xylometazolini hydrochloridum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden ml roztoku obsahuje xylometazolini hydrochloridum 1,0 mg (0,1%).

**3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK**

Dalšími složkami jsou: Roztok benzalkonium- chloridu 50%, monohydrát kyseliny citronové, dihydrát natrium-citrátu, glycerol 85%, čištěná voda. Pro podrobné informace si přečtete příbalovou informaci.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Nosní sprej, roztok  
10 ml

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT  
UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

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

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

Logo STADA Arzneimittel AG

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Reg. č.: 69/065/97-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ****15. NÁVOD K POUŽITÍ**

Neurčí-li lékař jinak, obvyklá dávka přípravku pro dospělé, dospívající a děti od 6 let je 1 vstřík do každé nosní dírky až 3krát denně.

Po prvním otevření se tento přípravek nesmí používat déle než 6 měsíců!

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU****17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**