

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MACMIROR COMPLEX 100 mg/40 000 IU/g vaginální krém
nifuratelum/nystatinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden gram vaginálního krému obsahuje nifuratelum 100 mg a nystatinum 40 000 IU.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: ester makrogolu, glycerol, methylparaben, propylparaben, sorbitol 70%,
propylenglykol, karbomer, trolamin, čištěná voda
Další údaje naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Vaginální krém
30 g

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Vaginální 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

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

Polichem SA, L-1526 Luxembourg, Lucembursko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo: 54/662/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

macmior complex

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:

SN:

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Al tuba

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MACMIROR COMPLEX 100 mg/40 000 IU/g vaginální krém
nifuratelum/nystatinum

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden gram vaginálního krému obsahuje nifuratelum 100 mg a nystatinum 40 000 IU.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: ester makrogolu, glycerol, methylparaben, propylparaben, sorbitol 70%, propylenglykol, karbomer, trolamin, čištěná voda

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Vaginální krém
30 g

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Vaginální 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**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Polichem SA, Lucembursko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD*

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM*