

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU**{PAPÍROVÁ SLÁDAČKA}****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Stopangin 1,92 mg/ml orální sprej, roztok
hexetidinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden mililitr obsahuje hexetidinum 1,92 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: Badyániková silice, blahovičnicková silice, silice květů citroníku pomerančového hořkého, silice máty peprné, methyl-salicylát, monohydrát sodné soli sacharinu, levomenthol, glycerol 85%, ethanol 96% (V/V).

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok
30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orální podání.

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

Přípravek obsahuje 80 % obj. ethanolu 96%. Řidičům se nedoporučuje řídit motorová vozidla po dobu 30 minut po použití.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte vnitřní obal v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

Nepoužité léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Teva Czech Industries s.r.o., Ostravská 29, č.p. 305, 747 70 Opava-Komárov, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 69/173/79-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

- k úlevě od bolesti v krku
- k dezinfekci dutiny ústní a hltanu při zánětlivých a infekčních onemocněních

Přípravek se obvykle používá 2-3 krát denně po jídle nebo mezi jídly. Při zadržném dechu se aplikují dva vstříky do úst (jeden vpravo a jeden vlevo).

Přípravek je určen pro dospělé a děti starší 8 let.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Stopangin

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

<Neuplatňuje se.>

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

<Neuplatňuje se.>

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

{ŠTÍTEK}

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Stopangin 1,92 mg/ml orální sprej, roztok
hexetidinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden mililitr obsahuje hexetidinum 1,92 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej
30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orální 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

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU