

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Contractubex gel

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY / LÉČIVÝCH LÁTEK

100 g gelu obsahuje :
10 g extraktu (ve formě tekutého extraktu) z *Allium Cepa* L., bulbus (cibule kuchyňské cibule)
(0,16:1), extrakční rozpouštědlo: voda
heparinum natricum 5000 IU
allantoinum 1 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Kyselina sorbová (E200), methyl-4-hydroxybenzoát (E218), makrogol 200, xanthanová klovatina, ethanol, čištěná voda a parfém obsahující citronelol, geraniol, benzylalkohol, citral a linalool (viz příbalová informace)

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Gel
20 g, 50 g, 100 g gelu.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Kožní 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

8. POUŽITELNOST

EXP:
Doba použitelnosti po prvním otevření: 6 měsíců.

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

Merz Pharmaceuticals GmbH
60318 Frankfurt/Main
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

46/753/97-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

LOT

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě jizev poté, když je rána zcela zhojena. Dávkování viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Contractubex

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU
tuba 20 g, 50 g a 100 g

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Contractubex gel

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY / LÉČIVÝCH LÁTEK

100 g gelu obsahuje :
10 g extraktu (ve formě tekutého extraktu) z *Allium Cepa* L., bulbus (cibule kuchyňské cibule)
(0,16:1), extrakční rozpouštědlo: voda
heparinum natricum 5000 IU
allantoinum 1 g

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Gel
20 g, 50 g, 100 g gelu.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Kožní 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

8. POUŽITELNOST

EXP:
Doba použitelnosti po prvním otevření: 6 měsíců.

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

Merz Pharmaceuticals GmbH
60318 Frankfurt/Main
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

13. ČÍSLO ŠARŽE

LOT

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě jizev.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM