

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****Krabička****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Rozex 7,5 mg/g krém  
metronidazolum

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

Jeden g krému obsahuje metronidazolum 7,5 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: benzylalkohol (E1519), isopropyl-palmitát, glycerol, nekystalizující sorbitol 70%, emulgující vosk (obsahuje cetylstearylalkohol), roztok kyseliny mléčné 0,1 mol/l a/nebo roztok hydroxidu sodného 0,1 mol/l, čištěná voda.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Krém  
30 g

**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

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.

**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**

GALDERMA INTERNATIONAL  
Tour Europlaza - La Défense 4  
20, av.A.Prothin  
92927 La Défense Cedex

FRANCIE

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

46/088/01-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**

Rozex krém

**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****tuba****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**Rozex 7,5 mg/g krém  
metronidazolum**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

Jeden g krému obsahuje metronidazolum 7,5 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Pomocné látky: benzylalkohol (E1519), isopropyl-palmitát, glycerol, nekystalizující sorbitol 70%, emulgující vosk (obsahuje cetylstearylalkohol), roztok kyseliny mléčné 0,1mol/l a/nebo roztok hydroxidu sodného 0,1mol/l, čištěná voda.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**Krém  
30 g**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

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**Uchovávejte při teplotě do 25 °C.  
Neuchovávejte v chladničce, chraňte před mrazem.**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ****11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**GALDERMA INTERNATIONAL  
Tour Europlaza - La Défense 4  
20, av.A.Prothin  
92927 La Défense Cedex  
FRANCIE

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

46/088/01-C

**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**