

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

TOBRADEX 3 mg/g + 1 mg/g oční mast
tobramycinum / dexamethasonum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Tobramycinum 3 mg a dexamethasonum 1 mg v 1 g oční masti.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Chlorbutanol, tekutý parafin, bílá vazelína.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Oční mast
3,5 g

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Oční podání.
Dávkování vždy určí lékař.
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

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Doba použitelnosti po prvním otevření: 4 týdny.

Otevřeno:

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

Novartis s.r.o.
Na Pankráci 1724/129
140 00 Praha 4
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

64/170/06-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

Tobradex oční mast

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:
SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

TUBA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ

TOBRADEX 3 mg/g + 1 mg/g oční mast

tobramycinum / dexamethasonum

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

Oční podání.

3. POUŽITELNOST

EXP

Doba použitelnosti po prvním otevření: 4 týdny.

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET

Oční mast

3,5 g

6. JINÉ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.