

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Larymed 1,5 mg/ml orální sprej, roztok

benzydamin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml obsahuje 1,5 mg benzydamin-hydrochloridu (jeden vstřík = 0,180 ml).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: hydrogenuhličitan sodný, polysorbát 20, bezvodý ethanol, methylparaben (E 218), dihydrát sodné soli sacharinu, glycerol (E 422), silice máty peprné, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok

30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orofaryngeální 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

Po prvním otevření: spotřebujte během 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Chraňte před chladem nebo mrazem.

Po prvním otevření: 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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dr. Max Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praha 1
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 69/845/15-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Lokální léčba příznaků zánětu v dutině ústní a krku spojených s bolestí.

- vředy v ústech
- bolest v krku
- zánět sliznice dutiny ústní a dásní

Dávkování:

Dospělí a dospívající (12–18 let): 4–8 vstříků 2–6× denně.

Děti (6–12 let): 4 vstříky 2–6× denně.

Děti mladší 6 let: 1 vstřík na 4 kg tělesné hmotnosti, nejvýše však 4 vstříky 2–6× denně.

Nepoužívejte častěji než jednou za 1,5–3 hodiny.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

larymed

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**

Larymed 1,5 mg/ml orální sprej, roztok

benzydamin-hydrochlorid

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml obsahuje 1,5 mg benzydamin-hydrochloridu (jeden vstřík = 0,180 ml).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: hydrogenuhličitan sodný, polysorbát 20, bezvodý ethanol, methylparaben (E 218), dihydrát sodné soli sacharinu, glycerol (E 422), silice máty peprné, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok

30 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Orofaryngeální 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

Po prvním otevření: spotřebujte během 6 měsíců.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Chraňte před chladem nebo mrazem.

Po prvním otevření: 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

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

69/845/15-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