

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

NiQuitin CLEAR 21 mg/24 h transdermální náplast
nicotinum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Náplast o ploše 21 cm² obsahuje nicotinum 114 mg a dodává tělu nicotinum 21 mg během 24 hodin.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Náplast dále obsahuje:
Kopolymer ethylenu s vinyl-acetátem, polyesterovou laminátovou fólii, polyethylen vysoké hustoty, adhezivní polyisobutenovou vrstvu, složenou polyesterovou fólii a bílý inkoust.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Transdermální náplast
7 náplastí – sada na 1 týden
14 náplastí – sada na 2 týdny

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Transdermální 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

Pomoc při odvykání kouření
Průhledná náplast
Program pro postupné odvykání kouření
Fáze 1

7 náplastí - sada na 1 týden/14 náplastí – sada na 2 týdny

NiQuitin CLEAR je součástí programu, který podpoří snahu přestat kouřit. Program se skládá ze 3 fází, které na sebe navazují. Fáze 1 (počátek), Fáze 2 (pokračování), Fáze 3 (ukončení). Každá odvykací fáze NiQuitin CLEAR obsahuje náplasti s určitou silou léčivé látky. Náplasti jsou vyrobeny tak, že dodávají tělu přesné množství nikotinu, které se postupně snižuje od Fáze 1 k Fázi 3.

V případě potřeby se poraďte s lékařem nebo lékárníkem.

8. POUŽITELNOST

EXP:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °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

OMEGA PHARMA a.s., Vídeňská 188/119d, 619 00 Brno - Dolní Heršpice, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

87/041/06-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

LOT :

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Léčivý přípravek je zařazen mezi vyhrazená léčiva

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Jak náplasti používat?

Jednou denně nalepte 1 náplast, nejlépe po probuzení. Podrobný návod k použití je uvnitř balení.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

NiQuitin CLEAR 21 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA MALÉM VNITŘNÍM OBALU

(sáček)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU A CESTA/CESTY PODÁNÍ

NiQuitin CLEAR 21mg/24 h transdermální náplast
nicotinum

2. ZPŮSOB PODÁNÍ

Transdermální podání.

3. POUŽITELNOST

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

LOT:

5. OBSAH UDANÝ JAKO HMOTNOST, OBJEM NEBO POČET

6. JINÉ

FÁZE 1
1 TRANSDERMÁLNÍ NÁPLAST

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.
Perrigo (logo)

OMEGA PHARMA a.s., Vídeňská 188/119d
619 00 Brno – Dolní Heršpice, Česká republika

Logo nůžky / čára vyznačující, kde odstříhnout sáček při otevření