

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Inflanor 40 mg/ml perorální suspenze
ibuprofen

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml perorální suspenze obsahuje 40 mg ibuprofenu.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Obsahuje také sorbitol (E 420) a natrium-benzoát (E 211).

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální suspenze
100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Perorální 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

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Po prvním otevření lze uchovávat 1 rok.

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

Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika

12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/130/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Pro děti s tělesnou hmotností od 5 kg (od 3 měsíců) ke krátkodobé léčbě příznaků:

- mírné až středně silné bolesti (bolest hlavy, bolest v krku, bolest zubů, bolest při podvrtnutí nebo zhmoždění)
- horečky (včetně horečky po očkování) a horečnatých stavů při chřipce a nachlazení.

Tělesná hmotnost (přibližný věk)	Jednotlivá dávka	Četnost podání za 24 hodin
5-6 kg (3-6 měsíců)	1,25 ml (50 mg ibuprofenu)	3krát
7-9 kg (7-12 měsíců)	1,25 ml (50 mg ibuprofenu)	3krát až 4krát
10-15 kg (1-3 roky)	2,5 ml (100 mg ibuprofenu)	3krát
16-19 kg (4-6 let)	3,75 ml (150 mg ibuprofenu)	3krát
20-29 kg (7-9 let)	5 ml (200 mg ibuprofenu)	3krát
30-39 kg (10-12 let)	5 ml (200 mg ibuprofenu)	3krát až 4krát

Dospělí a dospívající (od 12 let) s tělesnou hmotností nad 40 kg:

Jednotlivá dávka 5 ml – 10 ml (200 mg – 400 mg ibuprofenu), dle potřeby opakovaná 3-4krát za den.
Denní dávka nesmí přesáhnout 30 ml (1200 mg ibuprofenu).

Dodržujte interval mezi dávkami 6-8 hodin. Nepřekračujte maximální denní dávku.

Před každým použitím lahvičku důkladně protřepejte.

Pro odměření dávky použijte přiloženou stříkačku pro perorální podání. Při nabírání dávky nechte lahvičku ve svislé poloze, neotáčejte ji dnem vzhůru!

S malinovou příchutí

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Inflanor 40 mg/ml perorální suspenze

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ŠTÍTEK NA LAHVIČKU

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Inflanor 40 mg/ml perorální suspenze
ibuprofen

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml suspenze obsahuje 40 mg ibuprofenu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje také sorbitol (E 420) a natrium-benzoát (E 211).

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální suspenze
100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ

Perorální 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

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.
Po prvním otevření lze uchovávat 1 rok.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo Zentiva

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/130/23-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Pro děti s tělesnou hmotností od 5 kg (od 3 měsíců).

Před každým použitím lahvičku důkladně protřepejte. Neotáčejte ji dnem vzhůru!

S malinovou příchutí

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM