

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lomexin 20 mg/g vaginální krém
fentikonazol-nitrát

2. LÉČIVÁ LÁTKA

Jeden gram vaginálního krému obsahuje 20 mg fentikonazol-nitrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Propylenglykol, hydrogenovaný tuk z ovčí vlny, panenský mandlový olej, ester makrogolu, cetylalkohol, glycerol monostearát, dinatrium-edetát, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

Obsah balení: tuba s obsahem 78 g vaginálního krému + 1 aplikátor

5. ZPŮSOB A CESTA/ CESTY PODÁNÍ

Vaginální podání.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE TO POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.
Via M. Civitali 1, 20148 Miláno, Itálie

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ ČÍSLA

54/131/98-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD NA POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMĚ

lomexin vaginální krém

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC:

SN:

MINIMÁLNÍ ÚDAJE NA VNITŘNÍM OBALU

vnitřní obal - tuba

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Lomexin 20 mg/g vaginální krém
fentikonazol-nitrát

2. LÉČIVÁ LÁTKA

Jeden gram vaginálního krému obsahuje 20 mg fentikonazol-nitrátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: propylenglykol, hydrogenovaný tuk z ovčí vlny, panenský mandlový olej, ester makrogolu, cetylalkohol, glycerol monostearát, edetát disodný, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A VELIKOST BALENÍ

vaginální krém 78 g

5. ZPŮSOB A CESTA/ CESTY PODÁNÍ

Vaginální podání.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOSAH A DOHLED DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE TO POTŘEBNÉ**8. POUŽITELNOST**

EXP (*údaj vyznačen na obale*)

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.,
Miláno, Itálie

12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ ČÍSLA

54/131/98-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot (*údaj vyznačen na obale*)

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

15. NÁVOD NA POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM