

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

TANTUM VERDE SPRAY FORTE 3 mg/ml orální sprej, roztok
benzylamini hydrochloridum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Složení

Léčivá látka: jeden ml roztoku obsahuje benzylamini hydrochloridum 3 mg (1 vstřík = 0,17 ml).

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: glycerol 85 %, ethanol 96 %, sodná sůl sacharinu, methylparaben (E 218), glyceromacrogol-hydroxystearát, aroma máty peprné (obsahuje alergeny – viz příbalová informace), čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok
15 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Přípravek není určen k vnitřnímu užití, pouze k místnímu použití v ústní dutině a krku.

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

Použitelné do:

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Brno, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 69/294/02-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Návod k použití

Sprej je určen k léčbě příznaků zánětu spojených s bolestí v dutině ústní a krku. Může být použit při zánětech dásní, aftách apod.

Dávkování: 2 - 4 vstříky 2 - 6krát denně. Pouze pro dospělé.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

tantum verde spray forte

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

<Neuplatňuje se.>

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

<Neuplatňuje se.>

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Etiketa

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

TANTUM VERDE SPRAY FORTE 3 mg/ml orální sprej, roztok
benzylamini hydrochloridum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Léčivá látka: jeden ml roztoku obsahuje benzylamini hydrochloridum 3 mg (1 vstřík = 0,17 ml).

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Orální sprej, roztok
15 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Přípravek není určen k vnitřnímu užití, pouze k místnímu použití v ústní dutině a krku.

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

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

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

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Brno, Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

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