

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Flalgo 140 mg léčivá náplast
diclofenacum epolaminum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Flalgo léčivá náplast obsahuje diclofenacum epolaminum 180 mg odpovídající diclofenacum natricum 140 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Želatina, povidon (K 90), sodná sůl heparinu, nekrystalizující sorbitol 70%, kaolin, oxid titaničitý (E 171), propylenglykol, methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), dihydrát dinatrium-edetátu (E 385), kyselina vinná, dihydroxyaluminium-glycinát, sodná sůl karmelosy, natrium-polyakrylát, butandiol, polysorbát 80, parfém*, čišťená voda a podklad z netkaného polyesteru.

*Obsahuje amylcinnamal, amylcinnamylalkohol, benzylalkohol, benzyl-benzoát, benzyl-salicylát, cinnamal, cinnamylalkohol, citronellol, limonen d-forma, eugenol, farnesol, geraniol, hexylcinnamaldehyd, hydroxycitronellal, isoeugenol, linalol, methylheptinkarbonát.

Další informace viz příbalová informace

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

Krabička se 2 náplastmi

Krabička s 5 náplastmi

Krabička se 7 náplastmi

Krabička s 10 náplastmi

Každá krabička obsahuje hadicový síťový obvaz.

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci

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

Uchovávejte mimo dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Doba použitelnosti po prvním otevření je 3 měsíce při řádném opětovném uzavření obalu (*neplatí pro krabičku se 7 náplastmi*).

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

Veškeré nepoužité náplasti musí být zlikvidovány v souladu s místními požadavky. Použité náplasti nemají být splachovány do toalety ani vyhazovány do systémů likvidace tekutých odpadů.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

IBSA Slovakia s.r.o.
Mýtna 42
811 07 Bratislava, Slovensko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

29/402/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

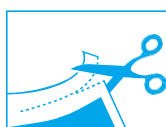
15. NÁVOD K POUŽITÍ

Flalgo se používá k místní krátkodobé léčbě příznaků u méně závažných bolestivých stavů postihujících klouby, svaly, šlachy a vazy. Flalgo je určen pro dospělé a dospívající starší 16 let.

Obvyklá dávka je 1 náplast jedenkrát denně (jedna aplikace každých 24 hodin) po dobu maximálně 7 dní.

Léčivá náplast se má přikládat pouze na neporušenou zdravou pokožku, a ne na kožní rány nebo otevřená poranění; nemá se používat při koupání nebo sprchování.

Léčivou náplast s diklofenakem je třeba používat co nejkratší dobu a podle návodu k použití.



a) Podél tečkované čáry odřízněte horní část znovuzavíratelného sáčku s léčivými náplastmi.

a) Podél tečkované čáry odřízněte horní část uzavřeného sáčku s léčivou náplastí a vyjměte léčivou náplast.
(platí pouze pro krabičku se 7 náplastmi)

b) Vyjměte náplast a sáček pečlivě uzavřete přitlačením zipového uzávěru. *(neplatí pro krabičku se 7 náplastmi)*



b) c) Sejměte plastovou fólii chránící lepicí stranu léčivé náplasti.



c) d) Přiložte léčivou náplast na pokožku



16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

Flalgo 140 mg léčivá náplast *(pouze na vnější krabičce)*

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU

Znovuuzavíratelný/uzavřený sáček

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Flalgo 140 mg léčivá náplast
diclofenacum epolaminum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Flalgo léčivá náplast obsahuje diclofenacum epolaminum 140 mg odpovídající diclofenacum natricum 140 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Želatina, povidon (K 90), sodná sůl heparinu, nekrystalizující sorbitol 70%, kaolin, oxid titaničitý (E171), propylenglykol, methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), dihydrát dinatrium-edetátu (E 385), kyselina vinná, dihydroxyaluminium-glycinát, sodná sůl karmelosy, natrium-polyakrylát, butandiol, polysorbát 80, parfém, čištěná voda a podklad z netkaného polyesteru.

Další informace viz příbalová informace

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Léčivá náplast

Znovuuzavíratelný sáček se 2 náplastmi
Znovuuzavíratelný sáček s 5 náplastmi

Uzavřený sáček s 1 náplastí (*pouze pro krabičku se 7 náplastmi*)

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Kožní podání
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci

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

Uchovávejte mimo dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Doba použitelnosti po prvním otevření je 3 měsíce při řádném opětovném uzavření obalu (*neplatí pro krabičku se 7 náplastmi*).

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

Veškeré nepoužité náplasti musí být zlikvidovány v souladu s místními požadavky. Použité náplasti nemají být splachovány do toalety ani vyhazovány do systémů likvidace tekutých odpadů.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

IBSA Slovakia s.r.o.
Mýtna 42
811 07 Bratislava, Slovensko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

29/402/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

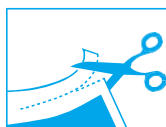
Flalgo se používá k místní krátkodobé léčbě příznaků u méně závažných bolestivých stavů postihujících klouby, svaly, šlachy a vazy. Flalgo je určen pro dospělé a dospívající starší 16 let.

Obvyklá dávka je 1 náplast jedenkrát denně (jedna aplikace každých 24 hodin) po dobu maximálně 7 dní.

Léčivá náplast se má přikládat pouze na neporušenou zdravou pokožku, a ne na kožní rány nebo otevřená poranění; nemá se používat při koupání nebo sprchování.

Léčivou náplast s diklofenakem je třeba používat co nejkratší dobu a podle návodu k použití.

a) Podél tečkované čáry odřízněte horní část
znovuuzavíratelného sáčku s léčivými náplastmi.



a) Podél tečkované čáry odřízněte horní část

uzavřeného sáčku s léčivou náplastí a vyjměte léčivou náplast.

(platí pouze pro krabičku se 7 náplastmi)

b) Vyjměte náplast a sáček pečlivě uzavřete
přitlačením zipového uzávěru. *(neplatí pro krabičku
se 7 náplastmi)*



b) c) Sejměte plastovou fólii chránící
lepící stranu léčivé náplasti.



c) d) Přiložte léčivou náplast na pokožku

