

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imodium Plus 2 mg/125 mg tablety
loperamidi hydrochloridum a simethiconum

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY / LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna tableta obsahuje loperamidi hydrochloridum 2 mg a simethiconum odpovídající dimethiconum 125 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Přípravek obsahuje benzylalkohol a maltodextrin (který obsahuje glukózu) – pro více informací si přečtěte příbalovou informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

6 tablet
8 tablet
10 tablet
12 tablet
15 tablet
16 tablet
18 tablet
20 tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

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

McNeil Healthcare (Ireland) Limited
Offices 5-7
Block 5
High Street
Tallaght, Dublin 24
Irsko D24 YK8N

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 49/432/17-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Č. šarže:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě krátkodobého akutního průjmu v případě, že je provázen žaludečními křečemi, nadýmáním a plynatostí.

Dávkování:

Dospělí: Na začátku užijte dvě tablety, následně pak jednu tabletu po každé řídké stolici. Neužívejte více jak čtyři tablety denně.

Dospívající od 12 let: Na začátku užijte jednu tabletu, následně pak jednu tabletu po každé řídké stolici. Neužívejte více jak čtyři tablety denně.

Spolkněte příslušný počet tablet vcelku a zapijte je vodou.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

imodium plus 2 mg/125 mg tablety

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

BLISTR PROTLAČOVACÍ

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imodium Plus 2 mg/125 mg tablety
loperamidi hydrochloridum a simethiconum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo McNeil Healthcare (Ireland) Limited

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

BLISTR ODLUPOVACÍ

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Imodium Plus 2 mg/125 mg tablety
loperamidi hydrochloridum a simethiconum

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

logo McNeil Healthcare (Ireland) Limited

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

Neprotlačovat
Zde odloupněte
Otočte a odloupněte folii