

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Vibrocil 2,5 mg/ml + 0,25 mg/ml nosní kapky, roztok
fenylefrin/dimetinden-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 2,5 mg fenylefrinu a 0,25 mg dimetinden-maleinátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Seznam pomocných látek: hydrogenfosforečnan sodný, benzalkonium-chlorid, sorbitol, monohydrát kyseliny citronové, levandulová silice, čištěná voda.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní kapky, roztok
15 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní 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. Lahvičku uchovávejte v krabičce, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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

Haleon Czech Republic s.r.o.
Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4 – Nusle, Česká republika

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 69/301/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě rýmy různého původu a zánětu vedlejších nosních dutin.

Dospělí a dospívající od 12 let: 3 – 4 kapky do každé nosní dírky 3 – 4x denně.

Děti ve věku 6 – 12 let: 3 – 4 kapky do každé nosní dírky 3 – 4x denně.

Děti ve věku 1 – 6 let: 1 – 2 kapky do každé nosní dírky 3 – 4x denně.

K léčbě alergické rýmy.

K léčbě senné rýmy.

K léčbě rýmy z nachlazení.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

vibrocil kapky

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

PE lahvička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Vibrocil 2,5 mg/ml + 0,25 mg/ml nosní kapky, roztok
fenylefrin/dimetinden-maleinát

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml roztoku obsahuje 2,5 mg fenylefrinu a 0,25 mg dimetinden-maleinátu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje benzalkonium-chlorid.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Nosní kapky, roztok
15 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Nosní podání.

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 v původním vnitřním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

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 Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

69/301/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K léčbě rýmy různého původu u dětí od 1 roku, dospívajících a dospělých.

Dávkování viz příbalová informace.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM