

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

**Vibrocil** 2,5 mg/ml + 0,25 mg/ml nosní sprej, 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 sprej, 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.

**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.: 69/300/92-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:** 1 – 2 vstříky do každé nosní dírky 3 – 4x denně.

**Děti ve věku 6 – 12 let:** 1 – 2 vstříky 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, sprej

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

Neuplatňuje se.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

Neuplatňuje se.

**AJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**

**HDPE lahvička**

**1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Vibrocil** 2,5 mg/ml + 0,25 mg/ml nosní sprej, 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 sprej, 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.

**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**

69/300/92-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

K léčbě rýmy různého původu u dětí od 6 let, 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**