

**ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU A VNITŘNÍM OBALU****Krabička/lahvička****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Xyzal 0,5 mg/ml perorální roztok pro dospělé a děti od 2 let  
levocetirizini dihydrochloridum

**2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK**

1 ml perorálního roztoku obsahuje levocetirizini dihydrochloridum 0,5 mg.

**3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**

Obsahuje methylparaben (E218), propylparaben (E216) a roztok maltitolu (E965). Více údajů viz příbalová informace.

**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Perorální roztok  
Lahvička o obsahu 75 ml  
Lahvička o obsahu 150 ml  
Lahvička o obsahu 200 ml  
10 ml perorální stříkačka

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.  
Perorální 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  
Po prvním otevření: 3 měsíce.

**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**

UCB s.r.o.  
Praha, Česká republika

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

24/202/06-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

xyzal 0,5 mg/ml perorální roztok – pouze krabička

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

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:  
SN:  
NN: