

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Elocom 1 mg/g krém
mometasoni furoas

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden gram přípravku obsahuje mometasoni furoas 1,0 mg.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: bílá vazelína, hexylenglykol, hlinitá sůl oktenylsukcinylškrobu, bílý vosk, čištěná voda, hydrogenovaný sójový lecithin, oxid titaničitý, kyselina fosforečná 10% pro úpravu pH.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

krém
10 g, 15 g, 30 g, 50 g, 100 g

5. ZPŮSOB A CESTA 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 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

Držitel rozhodnutí o registraci:

N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 46/237/90-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

elocom krém

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC
SN

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU**TUBA****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Elocom 1 mg/g krém
mometasoni furoas

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

Jeden gram přípravku obsahuje mometasoni furoas 1,0 mg.

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: bílá vazelína, hexylenglykol, hlinitá sůl oktenylsukcinylškrobu, bílý vosk, čištěná voda, hydrogenovaný sójový lecithin, oxid titaničitý, kyselina fosforečná 10% pro úpravu pH.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

krém
10 g, 15 g, 30 g, 50 g, 100 g

5. ZPŮSOB A CESTA 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 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

N.V. Organon, Oss, Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. č.: 46/237/90-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

15. NÁVOD K POUŽITÍ

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM