

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

AULIN 30 mg/g gel

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

nimesulidum

1 g gelu obsahuje nimesulidum 30 mg

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Čištěná voda, diethylenglykol-monoethylether, glyceromakrogol-oktanodekanoát, karbomer, dihydrát dinatrium-edetátu, trolamin, methylparaben (E218), propylparaben (E216).

Další informace viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Gel

50 g

100 g

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Tento přípravek je určen výhradně k vnějšímu použití.

Po aplikaci přípravku si umyjte ruce.

8. POUŽITELNOST

EXP

Použitelnost po prvním otevření: 14 dní

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °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

Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Brno, ČR

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 29/087/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

K úlevě od bolesti a otoků při: poranění měkkých tkání (jako je podvrtnutí, vymknutí, naražení, úraz provázený výronem); u poranění šlach zvaných „akutní poúrazový zánět šlach“.
Nanášejte tenkou vrstvu gelu 2 - 3 krát denně na postižené místo.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

aulin gel

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Tuba

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

AULIN 30 mg/g gel

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

nimesulidum

1 g gelu obsahuje nimesulidum 30 mg

3. SEZNAM POMOČNÝCH LÁTEK

Čištěná voda, diethylenglykol-monoethylether, glyceromakrogol-oktanodekanoát, karbomer, dihydrát dinatrium-edetátu, trolamin, methylparaben (E218), propylparaben (E216). Další informace viz příbalová informace.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Gel

50 g
100 g

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY 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

Tento přípravek je určen výhradně k vnějšímu použití.

Po aplikaci přípravku si umyjte ruce.

8. POUŽITELNOST

EXP

Použitelnost po prvním otevření: 14 dní.

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte při teplotě do 30 °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

Angelini Pharma Česká republika s.r.o., Brno, ČR

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. číslo: 29/087/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

K úlevě od bolesti a otoků při: poranění měkkých tkání (jako je podvrtnutí, vymknutí, naražení, úraz provázený výronem); u poranění šlach zvaných „akutní poúrazový zánět šlach“.

Nanášejte tenkou vrstvu gelu 2 - 3 krát denně na postižené místo.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**