

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM A VNITŘNÍM OBALU

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Braunol 75 mg/g kožní roztok  
povidonum iodinatum

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

100 g roztoku obsahuje:  
Povidonum iodinatum (s 10 % využitelného jódu) 7,5 g (odpovídající 0,75 g jódu ve 100 g roztoku).

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Dihydrát dihydrogenfosforečnanu sodného, jodičnan sodný, lauromakrogol 450 (macrogol lauryl ether 9 EO), hydroxid sodný, čištěná voda.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Kožní roztok

30 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml

20 x 30 ml, 20 x 100 ml, 20 x 250 ml, 20 x 500 ml, 10 x 1000 ml

### 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

### 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. *(s výjimkou vnitřního obalu pro velikost balení 30 ml)*

### 11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

B. Braun Melsungen AG  
34209 Melsungen, Německo

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

32/171/98-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu. *(s výjimkou vnitřního obalu pro velikost balení 30 ml)*

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

K dezinfekci neporušené kůže a ústní sliznice, k hygienické dezinfekci rukou a k ošetření drobných ran a popálenin. Dávkování viz příbalová informace.

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

braunol *(s výjimkou vnitřního obalu pro velikost balení 30 ml)*

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

Neuplatňuje se.

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

Neuplatňuje se.