

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABIČKA

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ibuprofen Dr.Max 20 mg/ml perorální suspenze

ibuprofen

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml perorální suspenze obsahuje 20 mg ibuprofenu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: sorbitol (E 420), propylenglykol (E 1520), natrium-benzoát (E 211) a aspartam (E 951).

Další údaje naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální suspenze

100 ml

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

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Po prvním otevření lze uchovávat 3 měsíce.

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:**

Dr. Max Pharma s.r.o.

Na Florenci 2116/15

Nové Město

110 00 Praha 1

Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/206/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Pro děti ve věku od 3 měsíců (s tělesnou hmotností vyšší než 5 kg).

Ke krátkodobé symptomatické léčbě mírné až středně silné bolesti jako je bolest hlavy a zubů, horečky, horečnatého stavu a bolesti spojené s nachlazením a chřipkou.

Dávkování:

Tělesná hmotnost (věk)	Frekvence	Jedna dávka
5–7,6 kg (3–6 měsíců)	3x denně	50 mg (2,5 ml)
7,7–9 kg (6–12 měsíců)	3–4x denně	50 mg (2,5 ml)
10–15 kg (1–3 roky)	3x denně	100 mg (5 ml)
16–20 kg (4–6 let)	3x denně	150 mg (7,5 ml)

21–29 kg (7–9 let)	3x denně	200 mg (10 ml)
30–40 kg (10–12 let)	4x denně	200 mg (10 ml)

Dávky se mají podávat každých 6–8 hodin dle potřeby.
Maximální denní dávka se nemá překračovat. Pro maximální denní dávku viz příbalový leták.

Před každým použitím lahvičku důkladně protřepejte.
K odměření dávky a podání léku použijte 5ml dávkovací stříkačku.

meruňková příchut'

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

ibuprofen dr.max 20 mg/ml

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ŠTÍTEK

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Ibuprofen Dr.Max 20 mg/ml perorální suspenze

ibuprofen

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

1 ml perorální suspenze obsahuje 20 mg ibuprofenu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: sorbitol (E 420), propylenglykol (E 1520), natrium-benzoát (E 211) a aspartam (E 951).

Další údaje naleznete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Perorální suspenze

100 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální 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

Po prvním otevření lze uchovávat 3 měsíce.

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

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/206/16-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

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

Pro děti od 3 měsíců věku.
Před každým použitím lahvičku důkladně protřepejte.

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