

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

Krabička

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Halicar
0,1 g/g
Mast
Cardiospermum halicacabum tinctura basica a.u.h.

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

100 g masti obsahuje:
Cardiospermum halicacabum tinctura basica a.u.h. 10,0 g.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: Emulgující cetylstearylalkohol (typ A), bílá vazelína, oktyldodekanol, čištěná voda, benzylalkohol, tekutý parafin.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Mast
25g, 50g

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 v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

Deutsche Homöopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG
Ottostraße 24
76227 Karlsruhe
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

Reg. číslo: 94/054/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Mast se používá na ekzémy alergického původu, k doléčování a podpůrné léčbě atopických ekzémů a neurodermitid (svědivá kožní onemocnění).

Doporučené dávkování: mast se nanáší v tenké vrstvě 2-3x denně (podle potřeby častěji) na postižená místa na pokožce a lehce se vmasíruje. Po zmírnění obtíží je možno mast používat méně často.

Přípravek může být používán i u batolat a dětí.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

HALICAR

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Tuba

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Halicar

0,1 g/g

Mast

Cardiospermum halicacabum tinctura basica a.u.h.

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY

100 g masti obsahuje:

Cardiospermum halicacabum tinctura basica a.u.h. 10,0 g.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Pomocné látky: Emulgující cetylstearylalkohol (typ A), bílá vazelína, oktyldodekanol, čištěná voda, benzylalkohol, tekutý parafin.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Mast, 25g, 50g.

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 v dobře uzavřené tubě, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí.

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

Deutsche Homöopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Ottostraße 24
76227 Karlsruhe
Německo

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

94/054/01-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

č.š.:

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Mast se používá na ekzémy alergického původu, k doléčování a podpůrné léčbě atopických ekzémů a neurodermitid (svědivá kožní onemocnění).

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU