

## SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

### 1. HEITI LYFS

Livostin (Heilsa) 50 míkrogrömm/skammt nefúði, dreifa.

### 2. INNIHALDSLÝSING

Einn skammtur inniheldur levokabastinhýdróklóríð, samsvarandi 50 míkrog levokabastin .

Hjálpafefni með þekkta verkun

Própýlenglýkól (5 mg/skammti) og bensalkónklóríð (15 míkrog/skammti).

Sjá lista yfir öll hjálpafefni í kafla 6.1.

### 3. LYFJAFORM

Nefúði, dreifa.

### 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Livostin (McNeil Sweden AB).

### 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Sjá SmPC Livostin (McNeil Sweden AB).

### 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

#### 6.1 Hjálpafefni

Própýlenglýkól, dinatríumhýdrogenfosfat, natríumdihýdrogenfosfat, hýprómellósa, pólýsorbat 80, dinatríumedetat, bensalkónklóríð og hreinsað vatn.

#### 6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

#### 6.3 Geymsluþol

2 ár.

#### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

## **6.5 Gerð íláts og innihald**

15 ml plastflaska með úðastút. Hver flaska inniheldur 16,8 ml.  
15 ml samsvara u.þ.b. 150 skömmtum.  
Pakkningastærðir: 150 skammtar.

## **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Vegna þess að Livostin nefúði er dreifa þarf að hrista flöskuna fyrir hverja notkun.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

### ***Leyfi til samhliða innflutnings og merkingar:***

Heilsa ehf., Hagasmári 1, 201 Kópavogi.  
Merking: Lyfja hf., Kópavogi.

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

IS/1/22/106/01/SA

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning útgáfu samhliða leyfis: 15. desember 2022.

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

15. desember 2022.

**ATH. sama lyf og Livostin (McNeil Sweden AB).**

**Sjá nánari upplýsingar undir Livostin (McNeil Sweden AB).**