

**DIPROSALIC 0,64 mg+20 mg/g soluție cutanată**  
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**DIPROSALIC 0,64 mg+20 mg/g soluție cutanată  
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de soluție cutanată conține dipropionat de betametazonă 0,64 mg și acid salicilic 20 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Excipienți: E.D.T.A. disodic, hipromeloză 4000 mPa.s, hidroxid de sodiu, alcool izopropilic, apă purificată.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Soluție cutanată  
Un flacon a 30 ml soluție cutanată**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare cutanată. Numai pentru uz dermatologic.**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se utiliza în maxim 6 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.

Strada Av. Popișteanu, Nr. 54A, Expo Business Park, Clădirea 2

Birou 306 și Birou 307, Etaj 3, Sectorul 1, București, România

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

10102/2017/01

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Diprosalic soluție cutanată

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

**18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**

PC:

SN:

NN:

**DIPROSALIC 0,64 mg+20 mg/g soluție cutanată**  
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**  
**Flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DIPROSALIC 0,64 mg+20 mg/g soluție cutanată  
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de soluție cutanată conține dipropionat de betametazonă 0,64 mg și acid salicilic 20 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Excipienți: E.D.T.A. disodic, hipromeloză 4000 mPa.s, hidroxid de sodiu, alcool izopropilic, apă purificată.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Soluție cutanată  
30 ml

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.  
Administrare cutanată. Numai pentru uz dermatologic.

**6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se utiliza în maxim 6 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

ORGANON

**12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ****13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Lot

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE****15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**