

DUAC 10 mg/g + 30 mg/g gel
Clindamicină + peroxid de benzoil anhidru

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

DUAC 10 mg/g + 30 mg/g gel
Clindamicină + peroxid de benzoil anhidru

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**Substanțe active:**

1 g de gel conține:

clindamicină 10 mg (1% m / m) sub formă de fosfat de clindamicină și
peroxid de benzoil anhidru 30 mg (3% m / m) sub formă de peroxid de benzoil hidric

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alte componente: carbomer 940, dimeticonă, laurilsulfosuccinat disodic, edetat disodic, glicerol,
dioxid de siliciu coloidal hidratat, poloxamer 182, apă purificată, hidroxid de sodiu.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel

30g

~~60g~~**5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE****Numai pentru uz extern.**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**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) SPECIAL(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Atenționări: Poate decolora părul și materialele colorate sau vopsite, articolele de mobilă sau covoarele.

8. DATA DE EXPIRARE

Exp:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Condiții de păstrare: De către farmacist: A se păstra la frigider (2°C-8°C). A nu se congela.
De către pacient: A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A se arunca la 2 luni.

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

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk, Citywest Business Campus
Dublin 24
Irlanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10957/2018/01 – ambalaj cu un tub a 30 g
10957/2018/02 – ambalaj cu un tub a 60 g

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Instrucțiuni de utilizare: Se va utiliza o dată pe zi conform indicațiilor medicului. Vezi prospectul atașat.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

DUAC 10 mg/g + 30 mg/g gel

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr}

SN: {număr}

NN: {număr}

DUAC 10 mg/g + 30 mg/g gel
Clindamicină + peroxid de benzoil anhidru

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**Tub****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DUAC 10 mg/g + 30 mg/g gel
Clindamicină + peroxid de benzoil anhidru

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**Substanțe active:**

1g de gel conține:

clindamicină 10 mg (1% m / m) sub formă de fosfat de clindamicină și
peroxid de benzoil anhidru 30 mg (3% m / m) sub formă de peroxid de benzoil hidric

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alte componente: carbomer 940, dimeticonă, laurilsulfosuccinat disodic, edetat disodic, glicerol,
dioxid de siliciu coloidal hidratat, poloxamer 182, apă purificată, hidroxid de sodiu.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel

30g

~~60g~~**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE****Numai pentru uz extern.**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**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) SPECIAL(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

Exp:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Condiții de păstrare: A nu se păstra la temperaturi peste 25°C. A se arunca la 2 luni.

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**

GlaxoSmithKline Trading Services Limited
12 Riverwalk, Citywest Business Campus
Dublin 24
Irlanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

10957/2018/01 – tub a 30 g
10957/2018/02 – tub a 60 g

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****17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL****18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**