

**Lamisil 10 mg/g cremă**  
clorhidrat de terbinafină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**

**Cutie de carton**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Lamisil 10 mg/g cremă  
clorhidrat de terbinafină

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

Un gram de Lamisil cremă conține clorhidrat de terbinafină 10 mg, echivalent cu terbinafină 8,8 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Hidroxid de sodiu, alcool benzilic, stearat de sorbitan, palmitat de cetil, alcool stearilic, alcool cetilic, polisorbitat 60, miristat de izopropil, apă purificată.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

cremă  
15 g

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

Administrare cutanată.  
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) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a tubului: 4 săptămâni.

**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**

KARO HEALTHCARE AB  
Box 16184, 103 24 Stockholm, Suedia

{Sigla Karo}

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

11028/2018/01-02

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

Pentru tratamentul infecțiilor pielii determinate de ciuperci (micoze).

**Doze**

- Tinea pedis: o dată pe zi, timp de o săptămână
- Tinea cruris și tinea corporis: o dată pe zi timp de 1-2 săptămâni
- Candidoză cutanată: o dată sau de două ori pe zi, timp de una sau două săptămâni
- Pitiriasis versicolor: o dată sau de două ori pe zi, timp de două săptămâni

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Lamisil 10 mg/g cremă

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

Nu este cazul.

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

Nu este cazul.

**LAMISIL 10 mg/g cremă**  
clorhidrat de terbinafină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub de aluminiu/  
Tub laminat (LDPE/Al/LDPE)

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

LAMISIL 10 mg/g cremă  
Clorhidrat de terbinafină

Administrare cutanată.

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

Se aplică pe zonele de piele infectate cu ciuperci.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

15 g

**6. ALTE INFORMAȚII**

Karo Healthcare AB  
{Sigla Karo}