

MARKOTON 1000 UI + 50 mg/g gel
heparină sodică/dexpantenol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

MARKOTON 1000 UI + 50 mg/g gel
heparină sodică/dexpantenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g gel conține heparină sodică 1000 UI și dexpantenol 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alantoină, carbomer 980, trolamină, alcool etilic, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibezoat de propil (E 216), apă purificată.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel
25 g
45 g
100 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:

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

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**

S.C. FITERMAN PHARMA S.R.L.
Str. Moara de Foc nr. 35, Iasi
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11312/2018/01 – ambalaj cu 25 g gel

11312/2018/02 - ambalaj cu 45 g gel

11312/2018/03 - ambalaj cu 100 g gel

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Markoton gel este indicat în:

-profilaxia flebitelor

-arsuri, favorizând reepitelizarea

-afecțiunile inflamatorii și trombotice superficiale: sindrom varicos și complicații

-tratamentul ulcerului varicos

-tratamentul leziunilor post-traumatice ale articulațiilor și țesuturilor moi: luxații, entorse, contuzii, întinderi musculare, afecțiuni ale meniscului, tenosinovite, contracturi, hematoame.

Mod de administrare: Se aplică pe zona de piele dureroasă (pe o lungime de aproximativ 5 cm la nivelul zonei lezate) 2-3 g de gel de 1 - 3 ori pe zi.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Markoton 1000 UI + 50 mg/g, gel

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

MARKOTON 1000 UI + 50 mg/g, gel
heparină sodică/dexpanenol

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Tub

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

MARKOTON 1000 UI + 50 mg/g, gel
heparină sodică/dexpanenol
Administrare cutanată.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare cutanată.

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

25 g gel
45 g gel
100 g gel

6. ALTE INFORMAȚII

A se citi prospectul înainte de utilizare
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

