

MAXITROL picături oftalmice, suspensie
Dexametazonă/Neomicină/Polimixină B**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

MAXITROL picături oftalmice, suspensie
Dexametazonă/Neomicină/Polimixină B

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml picături oftalmice suspensie conține dexametazonă 1 mg, neomicină 3500 UI sub formă de sulfat de neomicină și polimixină B 6000 UI sub formă de sulfat de polimixină B.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Clorură de sodiu, polisorbitat 20, clorură de benzalconiu, hipromeloză, acid clorhidric și/sau hidroxid de sodiu, apă purificată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Picături oftalmice, suspensie.
1 x 5 ml

5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Oftalmică.
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 ATENȚIONARE SPECIALĂ, DACĂ ESTE NECESARĂ**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:
A nu se utiliza după 28 de zile de la prima deschidere a flaconului.

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.
A nu se congela.

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

NOVARTIS PHARMA GmbH
Roonstrasse 25, D-90429, Nürnberg, Germania
{sigla Novartis}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11751/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Se eliberează pe bază de prescripție medicală - PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Maxitrol

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:

MAXITROL picături oftalmice, suspensie

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

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

MAXITROL picături oftalmice, suspensie
Dexametazonă/Neomicină/Polimixină B
administrare oftalmică

2. MODUL DE ADMINISTRARE

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

5 ml

6. ALTE INFORMAȚII

NOVARTIS PHARMA GmbH
{sigla Novartis}