

Xorox 30 mg/g unguent oftalmic
Aciclovir

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Xorox 30 mg/g unguent oftalmic
aciclovir

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g: 30 mg aciclovir

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

parafină moale albă

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent oftalmic
4,5 g

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru 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(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP:

A se utiliza în decurs de patru săptămâni de la prima deschidere

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C

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

AGEPHA Pharma s.r.o
Diaľničná cesta 5
Senec
903 01
Slovacia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12082/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Xorox

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:

Xorox 30 mg/g unguent oftalmic
Aciclovir

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Tub

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Xorox 30 mg/g unguent oftalmic
aciclovir

2. MOD DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:
A se utiliza în decurs de patru săptămâni de la prima deschidere

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

4,5 g

6. ALTE INFORMAȚII