

GLIMBAX 0,074 g/100 ml apă de gură
Diclofenac

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

GLIMBAX 0,074 g/100 ml apă de gură
Diclofenac

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare 100 ml apă de gură conțin 0,074 g diclofenac.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Sorbitol lichid necristalizabil, colină soluție 46%, benzoat de sodiu (E 211), edetat disodic, acesulfam de potasiu, ulei de mentă, aromă de piersici, Ponceau 4R (E 124), apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Apă de gură
Un flacon a 200 ml apă de gură și o măsură dozatoare a 15 ml

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.
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)

Conține benzoat de sodiu (E211)

8. DATA DE EXPIRARE

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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

FARMAKA Srl
Via Villapizzone, 26, 20156 Milano, Italia

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12212/2019/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

GLIMBAX

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

GLIMBAX 0,074 g/100 ml apă de gură
Diclofenac

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

GLIMBAX 0,074 g/100 ml apă de gură
Diclofenac
Administrare bucofaringiană.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

200 ml

6. ALTE INFORMAȚII