

Fucidin H, cremă
acid fusidic/ acetat de hidrocortizon

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie/Tub din Al

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Fucidin H, cremă
acid fusidic/ acetat de hidrocortizon

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram cremă conține 20 mg acid fusidic anhidru (sub formă de acid fusidic hemihidrat) și acetat de hidrocortizon 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alcool cetilic, glicerol 85%, parafină lichidă, polisorbit 60, sorbat de potasiu, vaselină albă, all-rac- α -tocoferol, butilhidroxianisol, acid clorhidric 3M, apă purificată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă
Pe tub
15 g
Pe cutie
Un tub a 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

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj

După prima deschidere a tubului din Al: 3 luni

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°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**

LEO Pharma A/S

Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Danemarca

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1299/2008/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE***{Numai pentru ambalajul secundar}*

Fucidin H

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