

BETADINE 100 mg/g unguent
Iod povidonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIBETADINE 100 mg/g unguent
Iod povidonă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram unguent conține iod activ 10 mg sub formă de iod povidonă 100 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține hidrogenocarbonat de sodiu, macrogol 400, macrogol 1000, macrogol 1500, macrogol 4000 și apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent

Fiecare tub conține 20 g unguent.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRAREAdministrare 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)

Atenție: A se întrerupe tratamentul în cazul apariției de iritații pe piele, dermatite de contact sau reacțiilor de hipersensibilitate.

Se recomandă precauție în cazul administrării concomitente cu litiu, în afecțiunile tiroidiene și la femeile gravide sau care alăptează.

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

Egis Pharmaceuticals PLC Keresztúri út 30-38H-1106 Budapesta, Ungaria
(sub licență MUNDIPHARMA AG, Basel, Elveția)

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1352/2008/01

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

Indicații: pentru tratamentul local sau pentru prevenirea infecțiilor rănilor minore, arsurilor pe suprafețe mici și intervențiilor chirurgicale minore.

Se aplică o dată sau de două ori pe zi. Durata tratamentului depinde de indicația terapeutică. Pielea afectată trebuie să fie curată și uscată.

Rana poate fi acoperită cu un pansament sau bandaj.

A nu se utiliza **dacă sunteți alergic la substanța activă**, în hipertiroidism, în alte afecțiuni tiroidiene acute, în inflamații ale pielii cum este herpesul (dermatită herpetiformă Duhring), înainte și după tratamentul cu iod radioactiv și scintigrafie.

A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{BETADINE 100 mg/g unguent}

BETADINE 100 mg/g unguent
Iod povidonă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Tub de aluminiu (20 g)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**BETADINE 100 mg/g unguent
Iod povidonă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram unguent conține iod activ 10 mg sub formă de iod povidonă 100 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține hidrogenocarbonat de sodiu, macrogol 400, macrogol 1000, macrogol 1500, macrogol 4000 și apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent

20 g.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRAREAdministrare 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

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

Egis Pharmaceuticals PLC
sub licență MUNDIPHARMA AG, Basel, Elveția

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1352/2008/01

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

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE