

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată

clorhidrat de naftifină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată

clorhidrat de naftifină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE

1 ml de soluție conține clorhidrat de naftifină 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: propilenglicol, etanol, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție cutanată

10 ml

20 ml

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 mai mult de 2 luni de la prima deschidere.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU 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**

Dr. Max Pharma s.r.o.
Na Florenci 2116/15
Nové Město
110 00 Praga 1
Republica Cehă

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13596/2020/01 – ambalaj cu flacon a 10 ml

13596/2020/02 – ambalaj cu flacon a 20 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru tratamentul afecțiunilor micotice ale pielii și unghiilor.
Ameliorarea mâncărimilor cauzate de afecțiunile micotice ale pielii.

Doze:

Aplicați soluția o dată pe zi pe zona afectată a pielii și pe zona înconjurătoare, după curățarea și uscarea în prealabil a acestor zone.

Aplicați de două ori pe zi pe unghiile afectate.

Continuați tratamentul timp de cel puțin 2 săptămâni după ce simptomele sau problemele au dispărut.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

vidril

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată
clorhidrat de naftifină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon 10 ml

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

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată

clorhidrat de naftifină

Administrare cutanată.

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

A nu se utiliza mai mult de 2 luni de la prima deschidere.

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

10 ml

6. ALTE INFORMAȚII

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată

clorhidrat de naftifină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon 20 ml

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Vidril 10 mg/ml soluție cutanată

clorhidrat de naftifină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 ml de soluție conține clorhidrat de naftifină 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: propilenglicol, etanol, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Soluție cutanată

20 ml

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 mai mult de 2 luni de la prima deschidere.

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

Dr. Max Pharma s.r.o. (logo)

12. NUMERUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13596/2020/02 – flacon a 20 ml

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE