

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de Voltaren Emulgel conține diclofenac dietilamină 11,6 mg, corespunzător la diclofenac sodic 10 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și carbomeri, macrogol cetostearil eter, caprilocaprat de cocoil, dietilamină, alcool izopropilic, parafină lichidă, parfum cremă 45 (conținând benzoat de benzil), propilenglicol, apă purificată

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Gel  
20 g  
50 g  
100 g  
150g

**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)**

Nu utilizați dacă sunteți alergic la diclofenac, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare cum ar fi ibuprofenul.

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - 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**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One (Zona 2), Etaj 6  
Sectorul 5, București, România

{Sigla HALEON ROMÂNIA}

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

13704/2021/01- {pentru cutia cu un tub din aluminiu cu capac alb cilindric, conținând 20 g gel}  
13704/2021/02 - {pentru cutia cu un tub din aluminiu cu capac alb cilindric, conținând 50 g gel}  
13704/2021/03 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate), cu capac alb cilindric, conținând 20 g gel}  
13704/2021/04 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu capac alb cilindric, conținând 50 g gel}  
13704/2021/05 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu capac alb cilindric, conținând 100 g gel}  
13704/2021/06 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate (strat intern)) cu capac alb cilindric, conținând 150 g gel}  
13704/2021/07 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu capac albastru triunghiular, conținând 50 g gel}  
13704/2021/08 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu capac albastru triunghiular, conținând 100 g gel}  
13704/2021/09 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu capac albastru triunghiular, conținând 150 g gel}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

#### 14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

#### 15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul.  
Reduce durerea acută într-o oră.

**Pentru adulți și adolescenți cu vârsta peste 14 ani**

Aplicați Voltaren Emulgel de 3 sau 4 ori pe zi, pe suprafața dureroasă.

#### 16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Voltaren Emulgel

#### 17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

#### 18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de Voltaren Emulgel conține diclofenac dietilamină 11,6 mg, corespunzător la diclofenac sodic 10 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și carbomeri, macrogol cetostearil eter, caprilocaprat de cocoil, dietilamină, alcool izopropilic, parafină lichidă, parfum cremă 45 (conținând benzoat de benzil), propilenglicol, apă purificată

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Gel  
100 g  
150g**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)**

Nu utilizați dacă sunteți alergic la diclofenac, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare cum ar fi ibuprofenul.

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - 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**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One (Zona 2), Etaj 6  
Sectorul 5, București, România

{Sigla HALEON ROMÂNIA}

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

13704/2021/10 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție, conținând 100 g gel}

13704/2021/11 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/polietilenă de înaltă densitate) cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție, conținând 150 g gel}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

## 15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

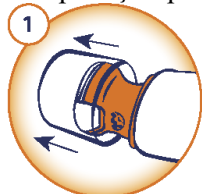
Citiți cu atenție instrucțiunile de aplicare de pe cutie sau prospect.  
Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul.  
Reduce durerea acută într-o oră.

### Pentru adulți și adolescenți cu vârsta peste 14 ani

Aplicați Voltaren Emulgel de 3 sau 4 ori pe zi, pe suprafața dureroasă.

#### Instrucțiuni de aplicare

Îndepărtați capacul de protecție transparent



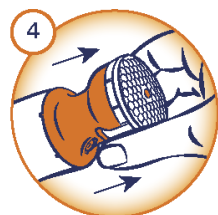
Deșurubați aplicatorul



Utilizați orificiul lateral al aplicatorului pentru a îndepărta sigiliul de siguranță în formă de stea din vârful tubului



Înșurubați aplicatorul pentru a-l atașa din nou la tub și trageți partea albă pentru a-l deschide



## 16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Voltaren Emulgel

## 17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

## 18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de Voltaren Emulgel conține diclofenac dietilamină 11,6 mg, corespunzător la diclofenac sodic 10 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și carbomeri, macrogol cetostearil eter, caprilocaprat de cocoil, dietilamină, alcool izopropilic, parafină lichidă, parfum cremă 45 (conținând benzoat de benzil), propilenglicol, apă purificată

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Gel  
20 g  
50 g  
100 g  
150g

**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)**

Nu utilizați dacă sunteți alergic la diclofenac, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare cum ar fi ibuprofenul.

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - 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**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One (Zona 2), Etaj 6  
Sectorul 5, București, România

{Sigla HALEON ROMÂNIA}

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

13704/2021/12 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac alb cilindric, conținând 20 g gel}

13704/2021/13 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac alb cilindric, conținând 50 g gel}

13704/2021/14 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac alb cilindric, conținând 100 g gel}

13704/2021/15 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac alb cilindric, conținând 150 g gel}

13704/2021/16 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac albastru triunghiular, conținând 50 g gel}

13704/2021/17 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac albastru triunghiular, conținând 100 g gel}



13704/2021/18 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu capac albastru triunghiular, conținând 150 g gel}

### 13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

### 14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

### 15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul.  
Reduce durerea acută într-o oră.

#### **Pentru adulți și adolescenți cu vârsta peste 14 ani**

Aplicați Voltaren Emulgel de 3 sau 4 ori pe zi, pe suprafața dureroasă.

### 16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Voltaren Emulgel

### 17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

### 18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de Voltaren Emulgel conține diclofenac dietilamină 11,6 mg, corespunzător la diclofenac sodic 10 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și carbomeri, macrogol cetostearil eter, caprilocatrat de cocoil, dietilamină, alcool izopropilic, parafină lichidă, parfum cremă 45 (conținând benzoat de benzil), propilenglicol, apă purificată

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Gel  
100 g  
150g

**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 COPILOR**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)**

Nu utilizați dacă sunteți alergic la diclofenac, acid acetilsalicilic sau alte medicamente antiinflamatoare cum ar fi ibuprofenul.

**8. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - 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**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One (Zona 2), Etaj 6  
Sectorul 5, București, România

{Sigla HALEON ROMÂNIA}

**12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

13704/2021/19 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/ amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție, conținând 100 g gel}  
13704/2021/20 - {pentru cutia cu un tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/ amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock) cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție, conținând 150 g gel}

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

Citiți cu atenție instrucțiunile de aplicare de pe cutie sau prospect.  
Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul.

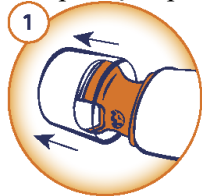
Reduce durerea acută într-o oră.

**Pentru adulți și adolescenți cu vârsta peste 14 ani**

Aplicați Voltaren Emulgel de 3 sau 4 ori pe zi, pe suprafața dureroasă.

### Instrucțiuni de aplicare

Îndepărtați capacul de protecție transparent



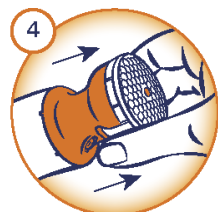
Deșurubați aplicatorul



Utilizați orificiul lateral al aplicatorului pentru a îndepărta sigiliul de siguranță în formă de stea din vârful tubului



Înșurubați aplicatorul pentru a-l atașa din nou la tub și trageți partea albă pentru a-l deschide



## 16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Voltaren Emulgel

## 17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul>

## 18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul>

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub din aluminiu cu capac cu filet alb, cilindric, din polipropilenă

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

20 g gel  
50 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/polietilenă de înaltă densitate), cu capac cu filet alb, cilindric, din polipropilenă

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

20 g gel  
50 g gel  
100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
diclofenac dietilamină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/polietilenă de înaltă densitate), cu capac cu filet albastru, triunghiular, din polipropilenă

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

50 g gel  
100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/polietilenă de înaltă densitate), cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor



**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock), cu capac cu filet alb, cilindric, din polipropilenă

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

20 g gel  
50 g gel  
100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul

După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
diclofenac dietilamină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock), cu capac cu filet albastru, triunghiular, din polipropilenă

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

50 g gel  
100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

**VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel**  
Diclofenac dietilamină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Tub laminat din aluminiu (polietilenă de joasă densitate/ aluminiu/amestec de polietilenă liniară de joasă densitate, polietilenă de înaltă densitate și aditiv masterbatch antiblock), cu aplicator de tip trage/apasă și capac de protecție

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

VOLTAREN EMULGEL 11,6 mg/g gel  
Diclofenac dietilamină  
Administrare cutanată

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

100 g gel  
150 g gel

**6. ALTE INFORMAȚII**

HALEON ROMÂNIA S.R.L.  
{Sigla HALEON ROMÂNIA}

Ameliorează durerea, reduce inflamația și edemul  
După ambalarea pentru comercializare - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
După prima deschidere - a se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor