

Octicide 1 mg/g+ 20 mg/g spray cutanat, soluție
diclorhidrat de octenidină /fenoxietanol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**
CUTIE DE CARTON**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Octicide 1 mg/g+ 20 mg/g spray cutanat, soluție
diclorhidrat de octenidină /fenoxietanol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 g de spray cutanat, soluție conține: diclorhidrat de octenidină 1 mg, fenoxietanol 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Cocamidopropil betaină soluție 38% (cocamidopropil betaină, acid gras din nucă de cocos, glicerină, apă, conține clorură de sodiu), gluconat de sodiu, glicerol 85%, soluție de hidroxid de sodiu 10%, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray cutanat, soluție

50 ml

250 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)

Nu inhalați aerosoli în timp ce efectuați aplicarea cu pulverizatorul mecanic.

Nu permiteți Octicide să treacă în circulația sanguină, de ex. ca urmare a injectării accidentale.

Nu amestecați Octicide cu alți compuși, în special nu utilizați în combinație cu antiseptice pe bază de iod PVP pe zonele învecinate ale pielii, deoarece pot apărea modificări de culoare de la brun intens până la violet.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Data de expirare după prima deschidere: 12 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 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

Neofyt spol. s r.o.

Pražská 442

281 67 Stříbrná Skalice

Cehia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13722/2021/01 – ambalaj cu flacon 50 ml

13722/2021/02 – ambalaj cu flacon 250 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 antiseptic repetat, de scurtă durată a rănilor superficiale mici. Octicide este recomandat pentru utilizare sub formă nediluată, imediat după producerea leziunii sau la primele semne de inflamație.

A se aplica o dată pe zi, nu mai mult de 14 zile.

Aplicați Octicide pe zona afectată prin pulverizare repetată cu pulverizatorul mecanic, până la umezirea completă a zonei afectate.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Octicide

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>

Octicide 1 mg/g+ 20 mg/g spray cutanat, soluție
diclorhidrat de octenidină /fenoxietanol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**

Etichetă Flacon /HDPE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Octicide 1 mg/g+ 20 mg/g spray cutanat, soluție**
diclorhidrat de octenidină /fenoxietanol**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

1 g de spray cutanat, soluție conține: diclorhidrat de octenidină 1 mg, fenoxietanol 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Cocamidopropil betaină soluție 38% (cocamidopropil betaină, acid gras din nucă de cocos, glicerină, apă, conține clorură de sodiu), gluconat de sodiu, glicerol 85%, soluție de hidroxid de sodiu 10%, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray cutanat, soluție

50 ml
250 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)

Nu inhalați aerosoli în timp ce efectuați aplicarea cu pulverizatorul mecanic.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Data de expirare după prima deschidere: 12 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 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

Neofyt spol. s r.o.
Pražská 442
281 67 Stříbrná Skalice
Cehia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13722/2021/01 – ambalaj cu flacon 50 ml
13722/2021/02 – ambalaj cu flacon 250 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 antiseptic repetat, de scurtă durată a rănilor superficiale mici.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>