

Aulin 30 mg/g gel
Nimesulidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Aulin 30 mg/g gel

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Nimesulidă 30 mg/g

Fiecare gram de gel conține nimesulidă 30 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă purificată, dietilenglicol monoetil eter, caprilcaprinoil macrogolgliceride, carbomeri, edetat disodic, trietanolamină, para-hidroxibenzoat de metil (E 218), para-hidroxibenzoat de propil (E 216).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel

50 g
100 g**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Utilizare externă.

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)

Acest medicament este numai pentru utilizare externă.
După utilizare, spălați-vă mâinile.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Valabilitate după prima deschidere: 14 zile

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

Angelini Pharma Österreich GmbH
Brigittenauer Lände 50-54
1200 Viena
Austria

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14207/2021/01 [- ambalaj cu un tub a 50 g]
14207/2021/02 [- ambalaj cu un tub a 100 g]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care se eliberează pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Aulin 30 mg/g gel

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:

Aulin 30 mg/g gel
Nimesulidă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**Tub din Al****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Aulin 30 mg/g gel

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Nimesulidă 30 mg/g

Fiecare gram de gel conține nimesulidă 30 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Apă purificată, dietilenglicol monoetil eter, caprilcaprinoil macrogliceride, carbomeri, edetat disodic, trietanolamină, para-hidroxibenzoat de metil (E 218), para-hidroxibenzoat de propil (E 216).
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel

50 g
100 g**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Utilizare externă.

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)

Acest medicament este numai pentru utilizare externă.

După utilizare, spălați-vă mâinile.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Valabilitate după prima deschidere: 14 zile

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

Angelini Pharma Österreich GmbH
Austria

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14207/2021/01 [- ambalaj cu un tub a 50 g]
14207/2021/02 [- ambalaj cu un tub a 100 g]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care se eliberează pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE