

NAFTIFINĂ ATB 10 mg/g cremă
Clorhidrat de naftifină

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

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

NAFTIFINĂ ATB 10 mg/g cremă
Clorhidrat de naftifină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram cremă conține clorhidrat de naftifină 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alcool cetostearilic și cetareth 30, alcool cetilic, parafină lichidă, N-metilpirolidonă, propilenglicol, macrogol 1000, monostearat de gliceril, polisorbitat 80, polisorbitat 20, alcool benzilic, apă purificată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă
Un tub a 15 g cremă

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 îndemâna și vederea copiilor.

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

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**

Antibiotice S.A.

Str. Valea Lupului nr.1, 707410 Iași, România

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

5752/2013/01

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

Produsul este utilizat la adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani, în tratamentul micozelor pielii și pliurilor cutanate (*Tinea pedis*, *Tinea cruris*, *Tinea corporis*) și al onicomicozelor cauzate de *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton tonsurans*, *Microsporum canis*, *Microsporum audouini*, *Microsporum gypseum*, *Epidermophyton floccosum* și *Candida albicans*.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

NAFTIFINĂ ATB 10 mg/g

NAFTIFINĂ ATB 10 mg/g cremă
Clorhidrat de naftifină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

TUB din Al

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

NAFTIFINĂ ATB 10 mg/g, cremă
Clorhidrat de naftifină
Uz cutanat

2. MOD 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

15 g

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla Antibiotice S.A.}