

**ZINERYT 40 mg/12 mg/ml pulbere și solvent pentru soluție cutanată**  
Eritromicină/Acetate de zinc dihidrat

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

**CUTIE**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

ZINERYT 40 mg/12 mg/ml pulbere și solvent pentru soluție cutanată  
Eritromicină/Acetate de zinc dihidrat

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

Un mililitru de soluție cutanată reconstituită conține eritromicină 40 mg și acetate de zinc 12 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Diisopropil sebacate și alcool etilic anhidru.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Soluție cutanată  
Un flacon a 30 ml soluție cutanată

**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 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**

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GmbH  
Ziegelhof 24, 17489 Greifswald, Germania

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

7452/2015/01

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care se eliberează pe bază de prescripție medicală-PRF.

**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

ZINERYT

**ZINERYT 40 mg/12 mg/ml pulbere și solvent pentru soluție cutanată**  
Eritromicină/Acetate de zinc dihidrat

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

Eticheta de flacon cu pulbere

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

ZINERYT 40 mg/12 mg/ml pulbere și solvent pentru soluție cutanată  
Eritromicină/Acetate de zinc dihidrat  
Uz cutanat

**2. MOD DE ADMINISTRARE**

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

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

eritromicină 1,2 g  
acetate de zinc dihidrat 0,36 mg

**6. ALTE INFORMAȚII**

A se păstra maxim 5 săptămâni, după reconstituire.

**ZINERYT 40 mg/12 mg/ml pulbere și solvent pentru soluție cutanată**  
Eritromicină/Acetat de zinc dihidrat

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

**Eticheta flacon cu solvent**

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

Solvent pentru ZINERYT  
diizopropil sebacate, etanol anhidru  
Uz cutanat

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP: {LL/AAAA}

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

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

diizopropil sebacate 8,36 ml  
etanol anhidru 21,6 ml

**6. ALTE INFORMAȚII**