

Dermodrin 20 mg/g unguent
Clorhidrat de difenhidramină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PRIMAR**CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Dermodrin 20 mg/g unguent
Clorhidrat de difenhidramină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram unguent conține clorhidrat de difenhidramină 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și ulei de arahide, ceară albă, alcool cetilic, parafină solidă, vaselină albă, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), glicerol, hostacerin T-3, polisorbitat 80, acetat de izobornil, hidroxid de sodiu, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent
[Cutie]
Un tub a 20 g unguent
Un tub a 50 g unguent
Un tub a 100 g unguent

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare cutanată.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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

A nu se utiliza după un an de la prima deschidere a tubului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra tubul în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

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

Pharmazeutische Fabrik Montavit Ges.m.b.H.

Salzbergstrasse 96, 6067 Absam/Tirol

Austria

Telefon: + 43 5223 57926 0

Fax: + 43 5223 57926 11

e-mail: pharma@montavit.com

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

7644/2015/01 – ambalaj a 20 g

7644/2015/02 - ambalaj a 50 g

7644/2015/03 - ambalaj a 100 g

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Utilizat în tratamentul pruritului, durerilor locale și a reacțiilor de hipersensibilitate în caz de:

- afecțiuni dermatologice cu componentă alergică
- înțepături de insecte

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{Dermodrin }

Dermodrin 20 mg/g unguent
Clorhidrat de difenhidramină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

TUB din Al a 20 g
TUB din Al a 50 g
TUB din Al a 100 g

1. DENUMIREA COMERCIALA A MEDICAMENTULUI SI CALEA (CAILE) DE ADMINISTRARE

Dermodrin 20 mg/g unguent
Clorhidrat de difenhidramină
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
50 g
100 g

6. ALTE INFORMAȚII

A nu se utiliza după un an de la prima deschidere a tubului.
A se păstra tubul în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină

{Sigla Sigla Montavit}