

Troxevasin 20 mg/g gel
troxerutin**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUITROXEVASIN 20 mg/g gel
troxerutin**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de gel conține troxerutin 20 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: carbomer 980, edetat disodic, clorură de benzalconiu, trolamină, apă purificată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULgel
40 g
100 g**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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se congela.

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**

Teva Pharmaceuticals S.R.L.

Str. Domnița Ruxandra, Nr. 12, Parter, Camera A, Sector 2, București, România

Tel: 021 230 65 24

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

8820/2016/01- *{pentru ambalajul conținând tubul de aluminiu a 40 g gel}*

8820/2016/02- *{pentru ambalajul conținând tubul de aluminiu laminat a 40 g gel}*

8820/2016/03- *{pentru ambalajul conținând tubul de aluminiu laminat a 100 g gel}*

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

Nu trebuie aplicat pe mucoase, răni deschise sau la nivelul ochilor.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Troxevasin 20 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:

Troxevasin 20 mg/g gel
troxerutină**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****Tub de aluminiu**
Tub de aluminiu laminat**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**TROXEVASIN 20 mg/g gel
troxerutin**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

Administrare cutanată

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ20 mg troxerutin/g gel
Cantitatea pe ambalaj: 40 g gel
Cantitatea pe ambalaj: 100 g gel**6. ALTE INFORMAȚII**Numele deținătorului autorizației de punere pe piață/sigla:
Teva Pharmaceuticals S.R.L.A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
A se păstra în ambalajul original.
A nu se congela.