

Veregen 100 mg/g unguent
Extract din frunze de ceai verde

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Veregen 100 mg/g unguent
Extract din frunze de ceai verde

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g unguent conține 100 mg extract rafinat din frunze de ceai verde (24-56:1), corespunzător la galat de epigallocatechină (EGCg) 55-72 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: vaselină albă (conține 10 ppm α -tocoferol racemic total), ceară albă de albine, izopropil miristat, alcool oleic, propilenglicol monopalmitostearat.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

15 g unguent
30 g unguent

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMNISTRARE

Numai pentru 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 se utiliza în decurs de 6 săptămâni de la prima deschidere a tubului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE SPECIAL

A nu se păstra la temperaturi peste 25°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**

Meditrina Pharmaceuticals LTD
Herakleitou 117, 15238 Halandri, Atena
Grecia

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9021/2016/01 [- ambalaj cu un tub a 15 g]

9021/2016/02 [- ambalaj cu un tub a 30 g]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

veregen 100 mg/g

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic

| |
|---|
| 18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE |
|---|

PC {număr} [cod medicament]

SN {număr} [număr de serie]

NN: {număr} [număr de rambursare național sau alt număr național de identificare a medicamentului]>

Veregen 100 mg/g unguent
Extract din frunze de ceai verde**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**

TUB

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRAREVeregen 100 mg/g unguent
Extract din frunze de ceai verde**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

1 g unguent conține 100 mg extract rafinat din frunze de ceai verde (24-56:1), corespunzător la galat de epigalocatechină (EGCg) 55-72 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILORExcipienți: vaselină albă (conține 10 ppm α -tocoferol racemic total), ceară albă de albine, izopropil miristat, alcool oleic, propilenglicol monopalmitostearat.

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL15 g unguent
30 g unguent**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Numai pentru 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 se utiliza în decurs de 6 săptămâni de la prima deschidere a tubului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Fără cerințe speciale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Meditrina Pharmaceuticals LTD
Herakleitou 117, 15238 Halandri, Atena
Grecia

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9021/2016/01 [- tub a 15 g]

9021/2016/02 [- tub a 30 g]

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală - PRF

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Nu este cazul.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu este cazul.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

| |
|---|
| 18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE |
|---|

Nu este cazul