

DIPROSALIC 0,64 mg+30 mg/g unguent
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DIPROSALIC 0,64 mg+30 mg/g unguent
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram de unguent conține dipropionat de betametazonă 0,64 mg și acid salicilic 30 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: parafină lichidă, vaselină albă

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent
Cutie cu un tub din Al a 15 g unguent

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare cutanată. Numai pentru uz dermatologic.
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.

A se utiliza în maxim 3 luni de la prima deschidere a tubului.

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**

ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.

Strada Av. Popișteanu, Nr. 54A, Expo Business Park, Clădirea 2

Birou 306 și Birou 307, Etaj 3, Sectorul 1, București, România

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9127/2016/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală-PRF.

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

Diprosalic unguent

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:

DIPROSALIC 0,64 mg+30 mg/g unguent
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****TUB****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**DIPROSALIC 0,64 mg+30 mg/g unguent
Dipropionat de betametazonă/acid salicilic**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram de unguent conține dipropionat de betametazonă 0,64 mg și acid salicilic 30 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: parafină lichidă, vaselină albă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULUnguent
15 g**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Administrare cutanată. Numai pentru uz dermatologic.
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.
A se utiliza în maxim 3 luni de la prima deschidere a tubului.

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

ORGANON

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE