

FLUOCINOLON D FITERMAN 0,25 mg + 50 mg/g cremă
fluocinolon acetamid+ dexpantenol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

FLUOCINOLON D FITERMAN 0,25 mg + 50 mg/g cremă
fluocinolon acetamid+ dexpantenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

100 g cremă conțin fluocinolon acetamid 0,025 g și dexpantenol 5 g.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și alcool cetostearilic emulgator tip A, parafină lichidă, octildodecanol, glicerol, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216), apă purificată, etanol 96%.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă

20 g cremă

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.

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**

S.C. FITERMAN PHARMA S.R.L.
Str. Moara de Foc nr. 35, 70052, Iași, România

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9831/2017/01

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**

FLUOCINOLON D FITERMAN 0,25 mg + 50 mg/g cremă

FLUOCINOLON D FITERMAN 0,25 mg + 50 mg/g cremă
fluocinolon acetamid+ dexpanthenol

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

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

FLUOCINOLON D FITERMAN 0,25 mg + 50 mg/g cremă
fluocinolon acetamid+ dexpanthenol
Administrare cutanată

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

0,25 mg + 50 mg/g

6. ALTE INFORMAȚII

{ FITERMAN PHARMA }