

**HIRUDOID 3 mg/g gel**  
condroitin polisulfat**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

HIRUDOID 3 mg/g gel  
condroitin polisulfat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

1 gram de gel conține 3mg condroitin polisulfat din cartilaj traheal bovin, echivalent cu 25000 unități (unități determinate prin timpul de tromboplastină parțial activată – APTT)

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține și alcool izopropilic, carbamer (acid poliacrilic), propilenglicol, hidroxid de sodiu. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Gel

40 g de gel

**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**

Medicamentul ambalat pentru comercializare: 5 ani la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.  
Medicamentul după prima deschidere a tubului: 1 an 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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastraße 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Germania

**12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

9773/2017/01

**13. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie:

**14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

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

HIRUDOID 3 mg/g gel

**17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

Nu este cazul.

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

PC:  
SN:  
NN:

Nu este cazul.

**HIRUDOID 3 mg/g gel**  
condroitin polisulfat

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

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

HIRUDOID 3 mg/g gel  
condroitin polisulfat  
Administrare cutanata

**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

**4. SERIA DE FABRICAȚIE**

Serie

**5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ**

3mg/ g

**6. ALTE INFORMAȚII**

STADA Arzneimittel AG