

BANEOCIN 250 UI/5000 UI pe gram pulbere

Zinc bacitracină/sulfat de neomicină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

BANEOCIN 250 UI/5000 UI pe gram pulbere

Zinc bacitracină/sulfat de neomicină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un gram pulbere conține zinc bacitracină 250 UI și neomicină 5000 UI sub formă de sulfat de neomicină.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține pulbere bază sterilă (amidon de porumb, oxid de magneziu). (Vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Pulbere cutanată

Flacon de pudrat a 10 g pulbere

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare cutanată

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 se utiliza în cel mult 8 săptămâni după prima deschidere a flaconului.

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**

Sandoz GmbH,
Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

13083/2020/01

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

Indicații:

- tratamentul anumitor infecții și ulceratii de la nivelul pielii
- tratamentul eczemelor și arsurilor suprainfectate
- tratamentul dermatitelor infectate la copii cu vârsta peste 2 ani
- prevenirea infecțiilor apărute după intervenții chirurgicale la nivelul pielii.

Mod de administrare

Adulți și copii cu vârsta peste 2 ani

- Împrăștiati pudra în cantitate suficientă pe zona afectată de 2 până la 4 ori pe zi.
- Zona afectată poate fi acoperită cu un pansament.
- Evitați pătrunderea pudrei ochi.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{Baneocin pulbere}

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

BANEOCIN 250 UI/5000 UI pe gram pulbere
Zinc bacitracină/sulfat de neomicină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Etichetă de flacon

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

BANEOCIN 250 UI/5000 UI pe gram pulbere
Zinc bacitracină/sulfat de neomicină
Administrare cutanată

2. MODUL DE ADMINISTRARE

3. DATA DE EXPIRARE

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

10 g

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla Sandoz GmbH}