

Hepathrombin 500 UI/g cremă
Heparină sodică/Alantoină/Dexpantenol

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

Hepathrombin 500 UI/g cremă
Heparină sodică/Alantoină/Dexpantenol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram cremă conține heparină sodică 500 UI, alantoină 3 mg și dexpantenol 4 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține bronopol, carbomer 934, ceară microcristalină cu structură ozocherit, esterul acidului fosforic cu tri-alchil-tetraglicoleter, levomentol, parafină lichidă, miristat de isopropyl, monostearat de gliceril, edetat disodic, trolamină, vaselină albă, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

cremă
Un tub a 40 g cremă
Un tub a 75 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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la îndemâna și vederea 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.

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

Stada Hemofarm S.R.L.
Calea Torontalului, km. 6, Timișoara, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11905/2019/01 – tub a 40 g cremă
11905/2019/02 - tub a 75 g cremă

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

Hepathrombin cremă este indicat ca adjuvant în:

- tromboza venoasă superficială, tromboflebită, flebită, sindrom prevaricos, sindrom postflebitic, ulcer de gambă;
- leziuni posttraumatice: hematoame, contuzii, luxații;
- bursită, tenosinovită.

Crema se aplică la nivelul ariei cutanate afectate și în jur, de 2-3 ori pe zi și se masează ușor. În caz de inflamație a venelor, zona nu se masează, ci doar se aplică medicamentul într-un strat subțire, pe suprafața afectată, apoi se acoperă cu pansament ocluziv sau elastic. În caz de ulcerăție varicoasă, crema se aplică sub forma unui inel cu lățimea de 4 cm.

Medicamentul nu se aplică pe răni deschise, incluzând ulcer varicos sângerând și zone suprainfectate.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Hepathrombin cremă 500 UI/g

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Hepathrombin 500 UI/g, cremă
Heparină sodică/Alantoină/Dexpantenol**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****TUB****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Hepathrombin 500 UI/g, cremă
Heparină sodică/Alantoină/Dexpantenol
Administrare cutanată.

2. MODUL DE ADMINISTRARE**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONCENTRAȚIA PE VOLUM SAU PE UNITATE

40 g
75 g

6. ALTE INFORMAȚII

Sigla Stada Hemofarm S.R.L.

Un gram cremă conține:
heparină sodică 500 UI
alantoină 3 mg
dexpantenol 4 mg

Lista excipienților: bronopol, carbomer 934, ceară microcristalină cu structură ozocherit, esterul acidului fosforic cu tri-alkil-tetraglicoleter, levomentol, parafină lichidă, miristat de isopropyl, monostearat de gliceril, edetat disodic, trolamină, vaselină albă, apă purificată

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original
A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor