

Fucidin 20 mg/g cremă
acid fusidic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR**
Cutie/Tub din Al**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Fucidin 20 mg/g cremă
acid fusidic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram cremă conține acid fusidic (sub forma de hemihidrat) 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Alcool cetilic, glicerol 85%, parafină lichidă, polisorbit 60, sorbat de potasiu, vaselină albă, all-rac- α -tocoferol, butilhidroxianisol, acid clorhidric diluat, apă purificată (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**Cremă**

Un tub a 15 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

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A nu se utiliza mai mult de 28 zile de la prima deschidere a tubului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**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**

LEO PHARMA A/S

Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Danemarca

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1179/2008/01

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**

{Numai pentru ambalajul secundar}

Fucidin 20 mg/g cremă

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.