

DICLOFENAC MCC 10 mg/g gel
Diclofenac sodic

**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

DICLOFENAC MCC 10 mg/g gel
Diclofenac sodic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram gel conține diclofenac sodic 10 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și etanol 96%, propilenglicol, carbomer, trolamină, levomentol și apă purificată (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel

[Cutie]

Un tub a 20 g gel

Un tub a 40 g 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 ÎNDEMÂNACOPILOR**

A nu se lăsa la vedere 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.

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. Magistra C&C SRL
Bd. Aurel Vlaicu nr. 82A, Constanța
România

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

12288/2019/01- [ambalaj cu un tub a 20 g gel]

12289/2019/02- [ambalaj cu un tub a 40 g gel]

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

- Analgezic
- Antireumatic
- Antiinflamator

La adulți pentru reducerea durerii și inflamației:

- musculare sau osteoarticulare de origine reumatică;
- în cazul edemelor postoperatorii și posttraumatice (de exemplu entorse);
- musculare sau osteoarticulare de natură traumatică (traumatisme ușoare ale tendoanelor, mușchilor, ligamentelor etc.)

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{Diclofenac MCC 10 mg/g gel}

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

DICLOFENAC MCC 10 mg/g gel

Diclofenac sodic

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**TUB din Al a 20 g****TUB din Al a 40 g****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Diclofenac MCC 10 mg/g gel

Diclofenac sodic

Administrare cutanată

2. MODUL DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

20 g

40 g

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla S.C. Magistra C&C SRL}

- Analgezic
- Antireumatic
- Antiinflamator

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.