

Dermovate 0,5 mg/g cremă
propionat de clobetazol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Dermovate 0,5 mg/g cremă
propionat de clobetazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Un gram cremă conține propionat de clobetazol 0,5 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și monostearat de gliceril 40-55, arlancel 165*, ceară de albine substituită 6621, alcool cetostearilic, propilenglicol, clorocrezol, citrat de sodiu, acid citric monohidrat, apă purificată (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

*)Conține amestec de monostearat de gliceril și stearat de polioxietilen

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă
Un tub a 25 g

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

Destinat numai pentru uz extern.
A se utiliza conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare cutanată.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA VEDEREA 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.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 30°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**

GLAXOSMITHKLINE (IRELAND) LIMITED
12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irlanda

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2229/2009/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

14. CLASIFICARE PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care se eliberează pe bază de prescripție medicală PRF

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

{Dermovate 0,5 mg/g cremă}

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC: {număr}

SN: {număr}

Dermovate 0,5 mg/g cremă
propionat de clobetazol**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Eticheta de tub

1. DENUMIREA COMERCIALA A MEDICAMENTULUI SI CALEA (CAILE) DE ADMINISTRAREDermovate 0,5 mg/g cremă
propionat de clobetazol
Administrare cutanată**2. MODUL DE ADMINISTRARE**A se citi prospectul înainte de utilizare.
Destinat numai pentru uz extern.
A se utiliza conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră.**3. DATA DE EXPIRARE**

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

25 g cremă

6. ALTE INFORMAȚIIA se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
{Sigla GlaxoSmithKline (Ireland) Limited}