

Nurofen 200 mg emplastru medicamentos
Ibuprofen

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

Nurofen 200 mg emplastru medicamentos.

Pentru utilizare la adulți și adolescenți cu vârsta de 16 ani și peste.

Ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare emplastru medicamentos conține ibuprofen 200 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține:

Stratul adeziv:

Macrogol 400

Macrogol 20000

Levomentol

Copolimer stiren-izopren-stiren

Poliizobutilen

Rosinhidrogenat de glicerolester

Parafină lichidă

Stratul suport adeziv:

Folie de polietilentereftalat (PET)

Film detașabil:

Polietilentereftalat cu strat de silicon (PET)

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Emplastru Medicamentos

2 emplastre medicamentoase

4 emplastre medicamentoase

6 emplastre medicamentoase

8 emplastre medicamentoase

10 emplastre medicamentoase

Fiecare plic conține 2 sau 4 emplastre medicamentoase.

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: (luna/anul)

Termenul de valabilitate după prima deschidere a plicului: 6 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C (plic cu 2 emplastre).

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C (plic cu 4 emplastre).

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.

Strada Grigore Alexandrescu Nr. 89-97, Corpul A, etaj 5,

Sector 1, București,

România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14199/2021/01 - cutie cu 2 emplastre medicamentoase

14199/2021/02 - cutie cu 4 emplastre medicamentoase

14199/2021/03 - cutie cu 6 emplastre medicamentoase

14199/2021/04 - cutie cu 8 emplastre medicamentoase

14199/2021/05 - cutie cu 10 emplastre medicamentoase

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

Emplastrul medicamentos eliberează continuu ibuprofen la locul durerii timp de 24 de ore.

Pentru tratamentul simptomatic de scurtă durată al durerii locale din afecțiuni acute cum sunt întinderi musculare sau luxații în caz de traumatisme ușoare localizate în apropierea articulațiilor membrelor superioare sau inferioare.

Adulți și adolescenți cu vârsta de 16 ani și peste: doza maximă pentru o perioadă individuală de 24 de ore este de un emplastru medicamentos. Durata maximă de utilizare este de 5 zile.

Pentru utilizare numai pe pielea intactă, nu se aplică pe pielea cu crăpături sau leziuni.

Spălați și uscați zona care urmează să fie tratată înainte de a aplica emplastrul. Emplastrul trebuie utilizat întreg, fără a fi tăiat. Emplastrul nu trebuie utilizat împreună cu un pansament ocluziv.

Emplastrul este flexibil și adaptabil, și dacă este necesar poate fi aplicat la nivelul sau în apropierea unei articulații și va permite o mișcare normală.

Emplastrul poate fi aplicat în orice moment din zi sau din noapte, dar trebuie îndepărtat și înlocuit cu un nou emplastru, la aceeași oră, în următoarea zi.



1. Îndepărtați emplastrul din plic prin ruperea / tăierea de-a lungul liniei punctate.
2. Îndepărtați învelișul protector din plastic marcat cu (A) și așezați partea adezivă a benzii în mijlocul zonei dureroase.
3. Îndepărtați învelișul protector din plastic marcat cu (B) și întinzându-l ușor, neteziți această parte a emplastrului medicamentos pe piele.
4. Îndepărtați învelișul protector din plastic marcat cu (C).
5. Întindeți ușor, neteziți restul emplastrului medicamentos pe pielea dumneavoastră.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nurofen 200 mg emplastru medicamentos

Nurofen 200 mg emplastru medicamentos
Ibuprofen

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**PLIC****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Nurofen 200 mg emplastru medicamentos.

Pentru utilizare la adulți și adolescenți cu vârsta de 16 ani și peste.

Ibuprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare emplastru medicamentos conține 200 mg ibuprofen.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR**Conține:**

Stratul adeziv:

Macrogol 400

Macrogol 20000

Levomentol

Copolimer stiren-izopren-stiren

Poliizobutilen

Rosinhidrogenat de glicerolester

Parafină lichidă

Stratul suport adeziv:

Folie de polietilentereftalat (PET)

Film detașabil:

Polietilentereftalat cu strat de silicon (PET)

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Emplastru Medicamentos

2 emplastre medicamentoase

4 emplastre medicamentoase

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:

Termenul de valabilitate după prima deschidere a plicului: 6 luni.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C (plic cu 2 emplastre).

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C (plic cu 4 emplastre).

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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

Reckitt Benckiser (România) S.R.L.
Strada Grigore Alexandrescu Nr. 89-97, Corpul A, etaj 5,
Sector 1, București, România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14199/2021/01- cutie cu 2 emplastre medicamentoase

14199/2021/02- cutie cu 4 emplastre medicamentoase

14199/2021/03- cutie cu 6 emplastre medicamentoase

14199/2021/04- cutie cu 8 emplastre medicamentoase

14199/2021/05- cutie cu 10 emplastre medicamentoase

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUȚIUNI DE UTILIZARE

Emplastrul medicamentos eliberează continuu ibuprofen la locul durerii timp de 24 de ore.

Pentru tratamentul simptomatic de scurtă durată al durerii locale din afecțiuni acute cum sunt întinderi musculare sau luxații, în caz de traumatisme ușoare localizate în apropierea articulațiilor membrelor superioare sau inferioare.

Adulți și adolescenți cu vârsta de 16 ani și peste: doza maximă pentru o perioadă individuală de 24 de ore este de un emplastru. Durata maximă de utilizare este de 5 zile. Pentru utilizare numai pe piele intactă, nu se aplică pe pielea cu crăpături sau leziuni.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

