

**Kanamycină Atb 10 mg/g unguent oftalmic**  
monosulfat de kanamicină

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

Kanamycină Atb 10 mg/g unguent oftalmic  
monosulfat de kanamicină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Un gram unguent oftalmic conține monosulfat de kanamicină 10 mg.

**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Excipienți: lanolină, parafină solidă, parafină lichidă, vaselină albă.

**4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL**

Unguent oftalmic  
Un tub a 6 g

**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare oftalmică.  
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.

|                                                                             |
|-----------------------------------------------------------------------------|
| <b>7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)</b> |
|-----------------------------------------------------------------------------|

|                            |
|----------------------------|
| <b>8. DATA DE EXPIRARE</b> |
|----------------------------|

EXP

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

A nu se utiliza după 15 zile de la prima deschidere a tubului.

|                                         |
|-----------------------------------------|
| <b>9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE</b> |
|-----------------------------------------|

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

|                                                                                                                                                               |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL</b> |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|                                                                           |
|---------------------------------------------------------------------------|
| <b>11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ</b> |
|---------------------------------------------------------------------------|

Antibiotice SA

Str. Valea Lupului nr.1, 707410 Iași, România

|                                                    |
|----------------------------------------------------|
| <b>12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ</b> |
|----------------------------------------------------|

11834/2019/01

|                                |
|--------------------------------|
| <b>13. SERIA DE FABRICAȚIE</b> |
|--------------------------------|

Lot

|                                                            |
|------------------------------------------------------------|
| <b>14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE</b> |
|------------------------------------------------------------|

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

|                                      |
|--------------------------------------|
| <b>15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE</b> |
|--------------------------------------|

|                                  |
|----------------------------------|
| <b>16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE</b> |
|----------------------------------|

Kanamycină Atb

|                                                           |
|-----------------------------------------------------------|
| <b>17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL</b> |
|-----------------------------------------------------------|

<cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.>

|                                                               |
|---------------------------------------------------------------|
| <b>18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE</b> |
|---------------------------------------------------------------|

PC:

SN:

NN:

**Kanamycină Atb 10 mg/g unguent oftalmic**  
monosulfat de kanamicină

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

**Tub**

**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Kanamycină Atb 10 mg/g unguent oftalmic  
monosulfat de kanamicină

Uz oftalmic

**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**

6 g

**6. ALTE INFORMAȚII**

{Sigla Antibiotice SA}  
Antibiotice SA  
Str. Valea Lupului nr.1, 707410 Iași, România