

Recreol 50 mg/g unguent
Dexpantenol**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUIRecreol 50 mg/g unguent
Dexpantenol**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

1 g de unguent conține dexpantenol 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: alcool stearil, alcool cetilic, ceară albă de albine, protegin XN, ulei de migdale rafinat, parafină albă, parafină lichidă, lanolină, apă purificată.

4. FORMĂ FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent

30 g
50 g**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Pentru 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{MMYYYY}

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C.

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**

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Letonia
< Logo Grindex >

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14422/2022/01 – ambalaj cu un tub a 30 g
14422/2022/03 – ambalaj cu un tub a 50 g

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie {număr}

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru tratamentul suportiv al leziunilor superficiale ale pielii. Aplicați o dată sau de mai multe ori pe zi, într-un strat subțire, pe pielea afectată. Vezi prospectul pentru instrucțiuni detaliate de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Recreol unguent

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDEMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Recreol 50 mg/g unguent
Dexpantenol**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****Tub****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**RECREOL 50 mg / g unguent
Dexpantenol**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

1 g de unguent conține dexpantenol 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: alcool stearil, alcool cetilic, ceară albă de albine, protegin XN, ulei de migdale rafinat, parafină albă, parafină lichidă, lanolină, apă purificată.

4. FORMĂ FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent

30 g
50 g**5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**Pentru 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**

{MMYYYY}

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C.

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

AS GRINDEKS
Krustpils iela 53,
Rīga, LV-1057,
Letonia
< Logo Grindex >

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14422/2022/02 – ambalaj cu un tub a 30 g
14422/2022/03 – ambalaj cu un tub a 50 g

13. SERIA DE FABRICAȚIE

{număr}

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Pentru tratamentul suportiv al leziunilor superficiale ale pielii. Aplicați o dată sau de mai multe ori pe zi, într-un strat subțire, pe pielea afectată. Vezi prospectul pentru instrucțiuni detaliate de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

-