

DIPROGENTA 0,5 mg/1 mg pe gram unguent
Betametazonă/gentamicină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DIPROGENTA 0,5 mg/1 mg pe gram unguent
Betametazonă/gentamicină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un gram unguent conține betametazonă 0,5 mg sub formă de dipropionat de betametazonă 0,64 mg și gentamicină 1 mg (1000 UI) sub formă de gentamicină sulfat.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: parafină lichidă și vaselină albă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent
Un tub a 15 g unguent

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
A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se utiliza în maxim 3 luni de la prima deschidere a tubului.

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**

ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.
Strada Av. Popișteanu, Nr. 54A, Expo Business Park, Clădirea 2
Birou 306 și Birou 307, Etaj 3, Sectorul 1, București, România

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1788/2009/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

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

diprogenta unguent

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC:
SN:
NN:

DIPROGENTA 0,5 mg/1 mg pe gram unguent
Betametazonă/gentamicină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****TUB****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

DIPROGENTA 0,5 mg/1 mg pe gram unguent
Betametazonă/gentamicină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un gram unguent conține betametazonă 0,5 mg sub formă de dipropionat de betametazonă 0,64 mg și gentamicină 1 mg (1000 UI) sub formă de gentamicină sulfat.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: parafină lichidă și vaselină albă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent
15 g

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

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.
A se utiliza în maxim 3 luni de la prima deschidere a tubului.

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

ORGANON

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

1788/2009/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală PRF.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE