

TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram unguent
betametazonă/clotrimazol/gentamicină**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUITRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram unguent
betametazonă/clotrimazol/gentamicină**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**

Un gram unguent conține betametazonă 0,5 mg sub formă de betametazonă dipropionat, clotrimazol 10 mg și gentamicină 1 mg sub formă de gentamicină sulfat.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: parafină lichidă, vaselină albă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULUnguent
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.

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

7214/2014/01

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**

{triderm 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:

TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram unguent
betametazonă/clotrimazol/gentamicină

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

TUB din Al

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

TRIDERM 0,5 mg + 10 mg + 1 mg / gram unguent
betametazonă/clotrimazol/gentamicină
Administrare cutanată

2. MOD DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

15 g unguent

6. ALTE INFORMAȚII

{sigla Organon Biosciences S.R.L.}