

Voltaren 140 mg emplastru medicamentos
Diclofenac sodic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie de carton****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Voltaren 140 mg emplastru medicamentos
Diclofenac sodic**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE**

Fiecare emplastru medicamentos conține diclofenac sub forma a 140 mg diclofenac sodic.

3. LISTA EXCIPIENȚILORStrat de bază:

Material din poliester nețesut

Strat adeziv:

Dispersie de poliacrilat

Tributil citrat

Butilhidroxianisol

Strat protector:

Hârtie siliconată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Emplastru medicamentos.

2 emplastre medicamentoase

5 emplastre medicamentoase

7 emplastre medicamentoase

10 emplastre medicamentoase

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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original, ferit de lumina și umezeală.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Emplastrele folosite trebuie îndoite în jumătate, cu partea adezivă spre interior și eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Haleon România S.R.L.
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One,
Etaj 6 (Zona 2), Sector 5, București, România

Sigla Haleon

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Plic a câte un emplastru medicamentos

15900/2025/01-cutie cu 2 plicuri
15900/2025/02-cutie cu 5 plicuri
15900/2025/03-cutie cu 7 plicuri
15900/2025/04-cutie cu 10 plicuri

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Tratamentul simptomatic local pe termen scurt (maxim 7 zile) al durerii asociate cu luxație acută, entorsă sau echimoză, pe brațe și picioare, după traumatism cu corp dur, la adolescenți peste 16 ani și la adulți.

Doza recomandată este un emplastru medicamentos pe zi.

A se utiliza numai pe pielea sănătoasă.

A nu se utiliza în contact cu apa (la baie sau duș).

A nu se utiliza sub bandaj ocluziv.

Nu tăiați emplastrul medicamentos.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Voltaren 140 mg emplastru medicamentos

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Voltaren 140 mg emplastru medicamentos
diclofenac sodic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****Plic****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Voltaren 140 mg emplastru medicamentos
Diclofenac sodic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare emplastru medicamentos conține diclofenac sub forma a 140 mg diclofenac sodic.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Strat de bază:

Material din poliester nețesut

Strat adeziv:

Dispersie de poliacrilat

Tributil citrat

Butilhidroxianisol

Strat protector:

Hârtie siliconată

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Emplastru medicamentos.

1 emplastru medicamentos

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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA 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

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original, ferit de lumina și umezeală.

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

Emplastrele folosite trebuie îndoite în jumătate, cu partea adezivă spre interior și eliminate în conformitate cu cerințele locale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Haleon România S.R.L.
Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One,
Etaj 6 (Zona 2), Sector 5, București, România

Sigla Haleon

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ)

Plic a câte un emplastru medicamentos

15900/2025/01-cutie cu 2 plicuri
15900/2025/02-cutie cu 5 plicuri
15900/2025/03-cutie cu 7 plicuri
15900/2025/04-cutie cu 10 plicuri

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Tratamentul simptomatic local pe termen scurt (maxim 7 zile) al durerii asociate cu luxație acută, entorsă, sau echimoză pe brațe și picioare, după traumatism cu corp dur, la adolescenți peste 16 ani și la adulți.

Doza recomandată este un emplastru medicamentos pe zi.

A se citi prospectul înainte de utilizare

A se utiliza numai pe pielea sănătoasă.

A nu se utiliza în contact cu apa (la baie sau duș).

A nu se utiliza sub bandaj ocluziv.

Nu tăiați emplastrul medicamentos.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Nu este cazul.

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.