

**Finjuve pentru bărbați 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție
finasteridă****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Finjuve pentru bărbați 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție
finasteridă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml soluție conține finasteridă 2,275 mg.
Fiecare pulverizare furnizează 50 microlitri care conțin finasteridă 114 micrograme.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Etanol (96%), propilen glicol, hidroxipropil chitosan, apă purificată.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray cutanat, soluție

1 flacon (corespunzător la 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 1 con separat.

3 flacoane (corespunzător la 3 x 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 3 conuri separate.

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare cutanată. Se aplică exclusiv pe scalp.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Înainte de prima utilizare, atașați conul la pompa flaconului.

**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)

Femeile care sunt sau pot rămâne gravide trebuie să evite orice contact cu medicamentul.

<Reprezentantul local al deținătorului autorizației de punere pe piață:

România

Egis Rompharma SRL

Tel: +40 21 412 00 17

office@egis.ro>

Logo Egis

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Nu utilizați Finjuve mai mult de 6 luni de la prima deschidere a flaconului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Conține alcool care este inflamabil. Evitați focul, flăcările deschise sau fumatul, până când spray-ul este uscat.

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

După 180 de pulverizări, nu mai utilizați medicamentul și aruncați flaconul.

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Polichem S.A.

50, Val Fleuri

L-1526 Luxemburg

O companie **Almirall**

Logo Almirall

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16199/2025/01 – ambalaj cu 1 flacon (corespunzător la 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 1 con separat.

16199/2025/02 – ambalaj cu 3 flacoane (corespunzător la 3 x 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 3 conuri separate.

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
--

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Finjuve pentru bărbați 2,275 mg/ml

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:

**Finjuve pentru bărbați 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție
finasteridă****INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****Etichetă flacon****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Finjuve pentru bărbați 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție
finasteridă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare ml soluție conține finasteridă 2,275 mg.
Fiecare pulverizare furnizează 50 microlitri, care conțin finasteridă 114 micrograme.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Etanol (96%), propilen glicol, hidroxipropil chitosan, apă purificată.
Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Spray cutanat, soluție

18 ml soluție (corespunzător la 180 de pulverizări)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare cutanată. Se aplică exclusiv pe scalp.

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)

Femeile care sunt sau pot rămâne gravide trebuie să evite orice contact cu medicamentul.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Nu utilizați Finjuve mai mult de 6 luni de la prima deschidere a flaconului.

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Conține alcool care este inflamabil. Evitați focul, flăcări deschise sau fumatul până când spray-ul este uscat.

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**

Polichem S.A.
50, Val Fleuri
L-1526 Luxemburg

12. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16199/2025/01 – ambalaj cu 1 flacon (corespunzător la 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 1 con separat.

16199/2025/02 – ambalaj cu 3 flacoane (corespunzător la 3 x 180 de pulverizări) cu o pompă de pulverizare cu fixare mecanică și 3 conuri separate.

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE****17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL****18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE**