

Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE PLIABILĂ****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 g conține:
0,10 g preparat din iarbă de tătăneasă (*Symphytum x uplandicum*) (0,5 - 0,7:1).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține salicilat de hidroxietil, acid sorbic (E200), apă purificată, macrogol 20 monostearat de glicerol, monostearat de glicerol 40-55, izopropil miristat, etanol 96% (V/V) (conținut total de etanol aprox. 7,4% (V/V)), octildodecanol, propilenglicol (E1520), all-rac α -tocoferil acetat, dimeticonă (100 cst), ulei de rozmarin și ulei de brad (aromatizanți cu alergeni).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă

20 g
50 g
100 g
150 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:

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

După prima deschidere a recipientului, a nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
Perioada de valabilitate după prima deschidere: 1 an

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

Dr. Theiss Naturwaren GmbH
Michelinstraße 10
66424 Homburg
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15515/2024/01 – ambalaj cu un tub a 20 g cremă
15515/2024/02 – ambalaj cu un tub a 50 g cremă
15515/2024/03 – ambalaj cu un tub a 100 g cremă
15515/2024/04 – ambalaj cu un tub a 150 g cremă

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot:

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Medicament din plante cu utilizare tradițională utilizat pentru tratamentul topic al leziunilor determinate de lovituri (vânătași, entorse, leziuni determinate de accidentări și activități sportive, dureri musculare și articulare).

Flexivert este un medicament din plante cu utilizare tradițională destinat utilizării pentru indicația specificată, exclusiv pe baza unei utilizări îndelungate.

Trebuie să discutați cu un medic dacă simptomele se agravează sau nu se îmbunătățesc după 3 - 4 zile.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani:

Cu excepția cazului în care medicul prescrie altfel, se aplică o bandă de aproximativ 2 - 3 cm (echivalent cu 1,0 - 1,5 g de cremă) de 2 - 3 ori pe zi pe zona afectată.

Utilizarea la copii cu vârsta sub 12 ani nu este recomandată.

Dacă simptomele persistă mai mult de 2 săptămâni în timpul utilizării medicamentului sau dacă apar reacții adverse care nu sunt menționate în prospect, trebuie solicitat consultul unui medic.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Flexivert

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****TUB (50 g, 100 g, 150 g)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**1 g conține:
0,10 g preparat din iarbă de tătăneasă (*Symphytum x uplandicum*) (0,5 - 0,7:1).**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține salicilat de hidroxietil, acid sorbic (E200), apă purificată, macrogol 20 monostearat de glicerol, monostearat de glicerol 40-55, izopropil miristat, etanol 96% (V/V) (conținut total de etanol aprox. 7,4% (V/V)), octildodecanol, propilenglicol (E1520), all-rac α -tocoferil acetat, dimeticonă (100 cst), ulei de rozmarin și ulei de brad (aromatizanți cu alergeni).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Cremă

50 g
100 g
150 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 se vedea pe capătul tubului

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

După prima deschidere a recipientului, a nu se păstra la temperaturi peste 25°C.
Perioada de valabilitate după prima deschidere: 1 an

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

Dr. Theiss Naturwaren GmbH
Michelinstraße 10
66424 Homburg
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15515/2024/02 – ambalaj cu un tub a 50 g cremă
15515/2024/03 – ambalaj cu un tub a 100 g cremă
15515/2024/04 – ambalaj cu un tub a 150 g cremă

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot: a se vedea pe capătul tubului

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Medicament din plante cu utilizare tradițională utilizat pentru tratamentul topic al leziunilor determinate de lovituri (vânătași, entorse, leziuni determinate de accidentări și activități sportive, dureri musculare și articulare).

Trebuie să discutați cu un medic dacă simptomele se agravează sau nu se îmbunătățesc după 3 - 4 zile.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani:

Cu excepția cazului în care medicul prescrie altfel, se aplică o bandă de aproximativ 2 - 3 cm (echivalent cu 1,0 - 1,5 g de cremă) de 2 - 3 ori pe zi pe zona afectată.

Utilizarea la copii cu vârsta sub 12 ani nu este recomandată.

Dacă simptomele persistă mai mult de 2 săptămâni în timpul utilizării medicamentului sau dacă apar reacții adverse care nu sunt menționate în prospect, trebuie solicitat consultul unui medic.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Flexivert

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****TUB (20 g)****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**Flexivert cremă
Preparat din iarbă de tătăneasă**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE**1 g conține:
0,10 g preparat din iarbă de tătăneasă (*Symphytum x uplandicum*) (0,5 - 0,7:1).**3. LISTA EXCIPIENȚILOR**

Conține salicilat de hidroxietil, acid sorbic (E200), apă purificată, macrogol 20 monostearat de glicerol, monostearat de glicerol 40-55, izopropil miristat, etanol 96% (V/V) (conținut total de etanol aprox. 7,4% (V/V)), octildodecanol, propilenglicol (E1520), all-rac α -tocoferil acetat, dimeticonă (100 cst), ulei de rozmarin și ulei de brad (aromatizanți cu alergeni).

Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULCremă
20 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 se vedea pe capătul tubului

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

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

Dr. Theiss Naturwaren GmbH
Michelinstraße 10
66424 Homburg
Germania

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15515/2024/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot: a se vedea pe capătul tubului

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Medicament din plante cu utilizare tradițională utilizat pentru tratamentul topic al leziunilor determinate de lovituri (vânătăi, entorse, leziuni determinate de accidentări și activități sportive, dureri musculare și articulare).

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
--

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
--

Nu este cazul.