

FLENTY 1 mg/g gel
maleat de dimetinden

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

FLENTY 1 mg/g gel
maleat de dimetinden

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g de gel conține 1 mg de maleat de dimetinden.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: edetat disodic, carbomer, hidroxid de sodiu, clorură de benзалconiu, propilenglicol și apă purificată. A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel
30 g gel

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru utilizare 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

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină. A nu se congela.
După prima deschidere a tubului, medicamentul poate fi utilizat până la data de expirare indicată pe ambalaj, atunci când se păstrează la temperaturi sub 25°C.

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

ALKALOID INT d.o.o.
Šlandrova Ulica 4
Ljubljana-Črnuče, 1231
Slovenia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15702/2024/01-cutie cu 1 tub

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

FLENTY gel se utilizează pentru calmarea de scurtă durată a mâncărimilor care se asociază cu reacții cutanate, cum sunt erupții trecătoare pe piele, urticarie, înțepături de insecte, arsuri solare și arsuri superficiale (de gradul 1). FLENTY gel este indicat la adulți, adolescenți și copii cu vârsta de cel puțin 1 lună.

FLENTY gel se aplică în strat subțire e zona de piele afectată și pruriginoasă, de cel mult 3 ori pe zi. Medicamentul trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă, fără leziuni.

După aplicarea gelului se impune spălarea mâinilor (cu excepția cazului în care se aplică gelul pe propriile mâini).

Dacă simptomele nu se ameliorează în 3 zile de utilizare a FLENTY gel sau se agravează, trebuie să vă adresați unui medic.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

flenty 1 mg/g

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

FLENTY 1 mg/g gel
maleat de dimetinden

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**TUB****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

FLENTY 1 mg/g gel
maleat de dimetinden

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g de gel conține 1 mg de maleat de dimetinden.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: edetat disodic, carbomer, hidroxid de sodiu, clorură de benзалconiu, propilenglicol și apă purificată. A se vedea prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel
30 g gel

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 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

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină. A nu se congela.
După prima deschidere a tubului, medicamentul poate fi utilizat până la data de expirare indicată pe ambalaj, atunci când se păstrează sub 25 C.

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

ALKALOID INT d.o.o.
Šlandrova Ulica 4
Ljubljana-Črnuče, 1231
Slovenia

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15702/2024/01- cutie cu 1 tub

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

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