

EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE

Un gram gel conține diclofenac sodic 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și levomentol, carbomer 980, trietanolamină, p-hidroxibenzoat de metil, p-hidroxibenzoat de n-propil, etanol, apă purificată (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel
Un tub a 25 g gel
Un tub a 45 g gel
Un tub a 100 g gel
Un tub a 50 g gel
Un tub a 170 g gel

5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare cutanată.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

Data expirării:

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

Terapia SA

Str. Fabricii nr. 124, Cluj-Napoca

România

{ Sigla Terapia - a SUN PHARMA company și sigla SUN PHARMA }

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15848/2025/01— ambalajul cu un tub a 25 g gel

15848/2025/02— ambalajul cu un tub a 45 g gel

15848/2025/03— ambalajul cu un tub a 100 g gel

15848/2025/04— ambalajul cu un tub a 50 g gel

15848/2025/05— ambalajul cu un tub a 170 g gel

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

Inflamații și traumatisme ale tendoanelor, mușchilor și articulațiilor

Este indicat adulților pentru reducerea durerii și inflamației:

- musculare sau osteoarticulare de origine reumatică;

- în cazul edemelor postoperatorii și posttraumatice (de exemplu entorse);
- musculare sau osteoarticulare de natură traumatică (traumatisme ușoare ale tendoanelor, mușchilor, ligamentelor etc.).

Adulți: 3 - 4 aplicații/zi la nivelul zonei afectate

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{egretiral 10 mg/g gel}

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****TUB din Al a 25 g****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic
Administrare cutanată**2. MODUL 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

25 g

6. ALTE INFORMAȚII

{ Sigla Terapia - a SUN PHARMA company și sigla SUN PHARMA }

EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR****TUB din Al a 45 g, a 100 g, a 50 g, respectiv a 170 g****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**EGRETIRAL 10 mg/g gel
Diclofenac sodic**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (LOR) ACTIVE**

Un gram gel conține diclofenac sodic 10 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și levomentol, carbomer 980, trietanolamină, p-hidroxibenzoat de metil, p-hidroxibenzoat de n-propil, etanol, apă purificată (vezi prospectul pentru informații suplimentare).

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTULGel
45 g
100 g
50 g
170 g**5. MODUL ȘI CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare cutanată.**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:

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

Terapia SA

Str. Fabricii nr.124, Cluj-Napoca

România

{ Sigla Terapia - a SUN PHARMA company și sigla SUN PHARMA }

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15848/2025/02– ambalajul cu un tub a 45 g gel

15848/2025/03– ambalajul cu un tub a 100 g gel

15848/2025/04– ambalajul cu un tub a 50 g gel

15848/2025/05– ambalajul cu un tub a 170 g gel

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

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE