

EGRETIRAL 50 mg/g, gel
Diclofenac sodic**INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

EGRETIRAL 50 mg/g gel
Diclofenac sodic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un gram gel conține diclofenac sodic 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și hidroxietilceluloză, L-mentol, propilenglicol, etanol 96%, dietilenglicol monoetileter, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216), polisorbit 80, apă purificată.

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

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(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

15849/2025/01-07

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

Inflecmații și traumatisme ale tendoanelor, mușchilor și articulațiilor

Adulți: 2-3 aplicații/zi la nivelul zonei afectate.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

{ egretiral 50 mg/g gel }

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.

EGRETIRAL 50 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 ADMINISTRAREEGRETIRAL 50 mg/g gel
Diclofenac sodic
Administrare cutanată**2. MODUL DE ADMINISTRARE****3. DATA DE EXPIRARE**

Exp:

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie:

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

25 g gel

6. ALTE INFORMAȚII

{Sigla Terapia - a SUN PHARMA company}

Conține și: hidroxietilceluloză, L-mentol, propilenglicol, etanol 96%, dietilenglicol monoetileter, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216), polisorbit 80, apă purificată.

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

Tub din Al a 45 g; 100 g; 170 g; 50 g
Tub laminat multistratificat a 45 g; 100 g

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

EGRETIRAL 50 mg/g gel
Diclofenac sodic

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE

Un gram gel conține diclofenac sodic 50 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține și hidroxietilceluloză, L-mentol, propilenglicol, alcool etilic 96%, dietilenglicol monoetiler, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibenzoat de n-propil (E 216), polisorbat 80, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

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

15849/2025/02-07

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****17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL**

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul.