

DICLOFENAC FITERMAN 10 mg/g gel
diclofenac sodic

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

DICLOFENAC FITERMAN 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 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**

Fiterman Pharma S.R.L.

Str. Moara de Foc nr. 35, 700520, Iași, România

Tel.: 0232 252800

{Sigla FITERMAN PHARMA}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

2094/2009/01 - [ambalajul cu un tub a 25 g gel]

2094/2009/02 - [ambalajul cu un tub a 45 g gel]

2094/2009/03 - [ambalajul cu un tub a 100 g gel]

2094/2009/04 - [ambalajul cu un tub a 50 g gel]

2094/2009/05 - [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

Inflecuații 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

{DICLOFENAC FITERMAN 10 mg/g gel}

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

<Nu este cazul.>

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

<Nu este cazul.>

DICLOFENAC FITERMAN 10 mg/g gel
diclofenac sodic

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR

TUB din Al a 25 g, 45 g, 100 g, 50 g, 170 g

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

DICLOFENAC FITERMAN 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
25 g
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 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

Fiterman Pharma S.R.L.
Str. Moara de Foc nr. 35, 700520, Iași, România
{Sigla FITERMAN PHARMA}

12. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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