

POSIFORLID 20 mg/g unguent oftalmic
bibrocatol

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

Carton pliabil

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

POSIFORLID 20 mg/g unguent oftalmic
bibrocatol

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(SUBSTANȚELOR) ACTIVE

1 g unguent oftalmic conține bibrocatol 20 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Lanolină, parafină lichidă, vaselină albă.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

5 g unguent oftalmic

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare oftalmică

**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 nu se păstra la temperaturi peste 30°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**

AMD Nobel Pharmaceutical SRL
Str. Poet Barbu Mumuleanu Nr.8, Et. 1, Ap. 2, Sector 2, București
România

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16277/2025/01

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală P6L.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Conține lanolină. A se citi prospectul. A nu se utiliza mai mult de 4 săptămâni după prima deschidere.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

POSIFORLID 20 mg/g unguent oftalmic

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC {număr}

SN {număr}

NN {număr}

POSIFORLID 20 mg/g unguent oftalmic
bibrocatol**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI****Tub****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**POSIFORLID 20 mg/g unguent oftalmic
bibrocatol**2. MODUL DE ADMINISTRARE**

Administrare oftalmică

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Serie

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

5 g unguent oftalmic

6. ALTE INFORMAȚII

Conține lanolină.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
A nu se utiliza mai mult de 4 săptămâni după prima deschidere.
A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.