

Etofenamat Greencango 100 mg/g gel
etofenamat

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Etofenamat Greencango 100 mg/g gel
etofenamat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare gram Etofenamat Greencango conține etofenamat 100 mg.
Fiecare 100 grame Etofenamat Greencango conțin etofenamat 10 g.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Excipienți: alcool izopropilic, glicerol, trolamină, carbomeri, apă purificată.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Gel
50 g
100 g

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

După prima deschidere, a se utiliza acest medicament în decurs de maxim 6 luni.

Data deschiderii: _____

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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**

Greencango Kft.
6724 Szeged, Cserzy Mihály u. 32.
Ungaria

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

16391/2026/01 – ambalaj cu un tub a 50 g
16391/2026/02 – ambalaj cu un tub a 100 g

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**Indicații:**

La adulți, pentru tratamentul simptomatic local al durerii ușoare până la moderate

- în caz de entorse, luxații și vânătăi acute în zona extremităților ca urmare a unor traumatisme contondente, de exemplu leziuni determinate de activități sportive

Schemă de tratament:

Gelul trebuie aplicat de trei până la patru ori pe zi. În funcție de dimensiunea zonei dureroase care trebuie tratată, se aplică 2,5 până la 5 cm de gel, corespunzând la 0,85 până la 1,7 g de gel (echivalent cu etofenamat 85-170 mg).

Doza zilnică maximă este de 680 mg etofenamat.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Etofenamat Greencango 100 mg/g gel

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Etofenamat Greencango 100 mg/g gel
etofenamat

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI TUB

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Etofenamat Greencango 100 mg/g gel
etofenamat

2. MODUL DE ADMINISTRARE

Administrare cutanată
Se utilizează aproximativ 2,5 până la 5 cm de gel per aplicație.
Gelul se aplică pe zona dureroasă care trebuie tratată, masând ușor pe piele, pentru a întinde gelul.

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. CONȚINUTUL PE MASĂ, VOLUM SAU UNITATEA DE DOZĂ

50
100

6. ALTE INFORMAȚII

Ameliorarea durerii, umflăturilor și inflamației
Pentru uz extern.