

ilon unguent

ulei volatil de eucalipt, balsam de terebentină și ulei volatil de terebentină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL EXTERIOR

Cutie

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

ilon unguent

ulei volatil de eucalipt, balsam de terebentină și ulei volatil de terebentină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g de unguent conține:

12 mg ulei volatil de eucalipt

54 mg balsam de terebentină

72 mg ulei volatil de terebentină

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Parafină albă moale, ceară de albină, galbenă, acid stearic 50, acid oleic, polisorbat 20 (E 432), ulei volatil de rozmarin (conține limonen), ulei volatil de cimbru tip timol (conține linalool), timol, complex cupru-clorofile (E 141), butilhidroxitoluen (E321). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent

25 g

50 g

100 g

(25 g ca mostră necomercializată)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a recipientului: 6 luni

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C după prima deschidere a recipientului.

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 PIATĂ

Cesra Arzneimittel GmbH & Co. KG
Flugstraße 11, 76532 Baden-Baden,
Germania

12. NUMĂR(NUMERE) DE ÎNREGISTRARE

16833/2026/01 – ambalaj cu 1 tub a 25 g
16833/2026/02 – ambalaj cu 1 tub a 50 g
16833/2026/03 – ambalaj cu 1 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

Medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională utilizat pentru tratamentul inflamațiilor ușoare ale pielii, circumscrise, cum ar fi noduli inflamați, foliculi de păr inflamați și inflamații ale glandelor sudoripare, cu sau fără puroi.

Medicamentul este utilizat pentru indicațiile specificate exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

ilon este indicat la adulți, adolescenți și copii cu vârsta de 6 ani și peste.

Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Citiți prospectul pentru instrucțiuni de administrare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

ilon

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Nu este cazul.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

Nu este cazul

ilon unguent
ulei volatil de eucalipt, balsam de terebentină și ulei volatil de terebentină

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**Tub****1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

ilon unguent
ulei volatil de eucalipt, balsam de terebentină și ulei volatil de terebentină

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

1 g de unguent conține:
12 mg ulei volatil de eucalipt
54 mg balsam de terebentină
72 mg ulei volatil de terebentină

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Parafină albă moale, ceară de albină, galbenă, acid stearic 50, acid oleic, polisorbat 20 (E 432), ulei volatil de rozmarin (conține limonen), ulei volatil de cimbru tip timol (conține linalool), timol, complex cupru-clorofile (E 141), butilhidroxitoluen (E 321). Vezi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Unguent
25 g
50 g
100 g
(25 g ca mostră necomercializată)

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

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: vezi marginea tubului

Perioada de valabilitate după prima deschidere a recipientului: 6 luni

9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A nu se păstra la temperaturi peste 25 °C după prima deschidere a recipientului.

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**

Cesra Arzneimittel GmbH & Co. KG
Flugstraße 11, 76532 Baden-Baden,
Germania

12. NUMĂR(NUMERE) DE ÎNREGISTRARE

16833/2026/01 –1 tub a 25 g
16833/2026/02 –1 tub a 50 g
16833/2026/03 –1 tub a 100 g

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot: vezi marginea tubului

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

Medicament care nu se eliberează pe bază de prescripție medicală.

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

Medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională utilizat pentru tratamentul inflamațiilor ușoare ale pielii, circumscrise, cum ar fi noduli inflamați, foliculi de păr inflamați și inflamații ale glandelor sudoripare, cu sau fără puroi.

Medicamentul este utilizat pentru indicațiile specificate, exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

ilon este indicat la adulți, adolescenți și copii cu vârsta de 6 ani și peste.

Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Citiți prospectul pentru instrucțiuni de administrare.

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

17. IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
--

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
--