

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Butelka z zakrętką PE z pierścieniem gwarancyjnym i kroplomierzem 50 g i 100 g

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Woda utleniona 3%
(*Hydrogenii peroxidum 3%*)

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI

Lek zawiera:
Hydrogenii peroxidum 30% - 10,5 g,
Kwaśny pirofosforan sodu 0,02 g
woda oczyszczona 89,5 g

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH**4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Roztwór na skórę i do płukania jamy ustnej

50g - Kod EAN UCC: 5909991308933
100g - Kod EAN UCC: 5909991308940

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie na skórę.
Do przemywania ran stosować roztwór nie rozcieńczony.
Podanie do jamy ustnej
Do płukania jamy ustnej lub błon śluzowych rozcieńczyć 1 łyżkę stołową leku w szklance wody.

6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE***Przeciwwskazania***

Nadwrażliwość na nadtlenek wodoru lub na którykolwiek z pozostałych składników.

Nie stosować w ostrych lub wrzodziejących zapaleniach dziąseł, gdyż może dojść do bolesnego uszkodzenia tkanek spowodowanego gwałtownym uwalnianiem się tlenu.

Nie stosować na dużą powierzchnię ciała.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności: miesiąc, rok

Nie należy stosować leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25⁰ C, w oryginalnym, dobrze zamkniętym opakowaniu. Chronić od światła.

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE
--

Stosowanie z innymi lekami

Brak danych.

Ciąża i karmienie piersią

Przed zastosowaniem leku należy poradzić się lekarza.

Działania niepożądane

Częste płukanie jamy ustnej może spowodować podrażnienie błony śluzowej i przerost brodawek nitkowatych języka.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie, lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 49 21 301,

faks: + 48 22 49 21 309, <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO
--

Podmiot odpowiedzialny:

Przedsiębiorstwo Produkcyjno - Handlowe GALFARM sp. z o. o.

ul. Przemysłowa 12

30-701 Kraków

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 23640

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC- Lek wydawany bez przepisu lekarza.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

WODA UTLENIONA 3% GALFARM

17. INNE

Wskazania do stosowania

Do przemywania ran jako środek bakteriobójczy.

Do płukania jamy ustnej w chorobach przyzębia, przepłukiwań kieszonek dziąsłowych w stanach zapalnych.