

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Hydrocortisonum Aflofarm - pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Hydrocortisonum Aflofarm
5 mg/g, krem
Hydrocortisoni acetat

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Skład: 1 g kremu zawiera 5 mg hydrokortyzonu octanu

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

oraz substancje pomocnicze: makroglu eter cetostearylowy, alkohol cetylowy, alkohol stearylowy, parafinę ciekłą, wazelinę białą, sorbitanu stearynian, glikol propylenowy, metylu parahydroksybenzoesan, propylu parahydroksybenzoesan, wodę oczyszczoną.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Krem

15 g Kod EAN: 5909990950218

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie na skórę

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

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

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO
--

Podmiot odpowiedzialny:

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.
ul. Partyzancka 133/151
95-200 Pabianice
(logo)

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 9502

13. NUMER SERII

Numer serii:

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Lek Hydrocortisonum Aflofarm stosuje się miejscowo w następujących wskazaniach:

- atopowe zapalenie skóry (wyprysk alergiczny, pokrzywka);
- liszaj rumieniowaty;
- rumień wielopostaciowy;
- liszaj płaski o nasilonym świądzie;
- łojotokowe zapalenie skóry;
- różne postacie wyprysku, zwłaszcza wyprysk zliszajowaciasty;
- łuszczyca owłosionej skóry głowy, łuszczyca zadawniona;
- świerzbiczka;
- kontynuacja leczenia silnie działającymi glikokortykosteroidami;
- oparzenia I° i II° (w tym słoneczne);
- łagodzenie odczynów po ukąszeniach owadów.

Dawkowanie i sposób stosowania

O ile lekarz nie zaleci inaczej, nakładać niewielką ilość kremu na miejsca zmienione chorobowo 2 lub 3 razy na dobę.

Nie należy stosować leku bez porozumienia z lekarzem dłużej niż przez 14 dni.

Na skórę twarzy nie stosować dłużej niż przez 3 dni.

Dzieci

Nie stosować u dzieci w wieku poniżej 12 lat bez porozumienia z lekarzem.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A:
--

Hydrocortisonum Aflofarm

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Hydrocortisonum Aflofarm - tuba aluminiowa

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Hydrocortisonum Aflofarm
5 mg/g, krem
Hydrocortisoni acetat

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Skład: 1 g kremu zawiera 5 mg hydrokortyzonu octanu

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

oraz substancje pomocnicze: makroglu eter cetostearylowy, alkohol cetylowy, alkohol stearylowy, parafinę ciekłą, wazelinę białą, sorbitanu stearynian, glikol propylenowy, metylu parahydroksybenzoesan, propylu parahydroksybenzoesan, wodę oczyszczoną.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Krem

15 g

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie na skórę

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

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

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Nie zamrażać.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:

Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o.
ul. Partyzancka 133/151
95-200 Pabianice
(logo)

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 9502

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC- lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A:

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy.