

**Tekst oznakowania opakowania bezpośredniego
(pojemnik z polipropylenu z wieczkiem z polipropylenu)**

Nazwa:

Maść z tlenkiem cynku

Nazwa powszechnie stosowana

Zinci oxidi unguentum

maść, 10%

Zawartość w opakowaniu: 10 g

20 g

25 g

30 g

Skład:

Produkt zawiera:

- Zinci oxidum (tlenek cynku) 10,0 g
- wazelina hydrofilowa

Działanie:

Wysuszające.

Wskazania do stosowania:

Wspomagająco w stanach zapalnych skóry, w niewielkich otarciach naskórka, trądziku jako środek wysuszający.

Przeciwwskazania:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik maści. Nie stosować na otwarte rany, w ostrych stanach zapalnych skóry, na zmiany sącące i strupy.

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:

Nie stosować w okolicy błon śluzowych, unikać kontaktu z oczami. Lek przeznaczony wyłącznie do stosowania zewnętrznego. Nie zaleca się stosowania na duże powierzchnie skóry. Jeśli objawy nasilą się lub nie ustąpią, należy zasięgnąć opinii lekarza.

Interakcje:

Brak danych dotyczących interakcji leku.

Działania niepożądane:

Dotychczas nie stwierdzono. W przypadku wystąpienia objawów niepożądanych należy poinformować o nich lekarza.

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione na etykiecie, 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, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

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

Stosowanie leku podczas ciąży i karmienia piersią:

Przed zastosowaniem leku należy skonsultować się z lekarzem.

Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługę maszyn:

Produkt nie wpływa na sprawność psychofizyczną.

Droga podania i sposób stosowania:

Stosuje się zewnętrznie na skórę.

Smarować 1 – 2 razy dziennie zmienione powierzchnie skóry. Maść nakładać ręką.

Przed zastosowaniem oraz po starannie umyć dłonie.

Przechowywanie:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25 °C.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza.

Termin ważności:

(miesiąc, rok)

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

Podmiot odpowiedzialny

Farmina sp. z o.o.

ul. Lipska 44

30-721 Kraków

Wytwórca

Laboratorium Farmaceutyczne AVENA Sp. z o.o.

ul. Leśna 42

86-031 Osielsko

Numer pozwolenia:

IL-4908/ChF

Numer serii:

Kod kreskowy EAN UCC:

5909990628018

5909990628025

5909990628032

5909990628049

Informacja o zapisie w systemie Braille’a:

maść z tlen-
kiem cynku



Tekst oznakowania opakowania bezpośredniego
Pojemnik z polipropylenu z zakrętką z pierścieniem gwarancyjnym z polietylenu,
Opakowanie przeznaczone do stosowania w lecznictwie zamkniętym

Nazwa:

Maść z tlenkiem cynku

Nazwa powszechnie stosowana

Zinci oxidi unguentum

maść, 10%

Zawartość w opakowaniu: 250 g

500 g

1 kg

Skład:

Produkt zawiera:

- Zinci oxidum (tlenek cynku) 10,0 g
- wazelina hydrofilowa

Działanie:

Wysuszające.

Wskazania do stosowania:

Opakowanie przeznaczone do stosowania w lecznictwie zamkniętym. Produkt powinien być stosowany zgodnie z zaleceniem lekarza.

Przeciwwskazania:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik maści. Nie stosować na otwarte rany, w ostrych stanach zapalnych skóry, na zmiany sączące i strupy.

Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania:

Nie stosować w okolicy błon śluzowych, unikać kontaktu z oczami. Lek przeznaczony wyłącznie do stosowania zewnętrznego. Nie zaleca się stosowania na duże powierzchnie skóry. Jeśli objawy nasilą się lub nie ustąpią, należy zasięgnąć opinii lekarza.

Interakcje:

Brak danych dotyczących interakcji leku.

Działania niepożądane:

Dotychczas nie stwierdzono. W przypadku wystąpienia objawów niepożądanych należy poinformować o nich lekarza.

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione na etykiecie, 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, e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

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

Stosowanie leku podczas ciąży i karmienia piersią:

Przed zastosowaniem leku należy skonsultować się z lekarzem.

Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługę maszyn:

Produkt nie wpływa na sprawność psychofizyczną.

Droga podania i sposób stosowania:

Opakowanie przeznaczone do stosowania w leczeniu zamkniętym. Produkt powinien być stosowany zgodnie z zaleceniem lekarza.

Przechowywanie:

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie stosować po upływie terminu ważności.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza.

Termin ważności:

(miesiąc, rok)

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca:

Podmiot odpowiedzialny

Farmina sp. z o.o.

ul. Lipska 44

30-721 Kraków

Wytwórca

Laboratorium Farmaceutyczne AVENA Sp. z o.o.

ul. Leśna 42

86-031 Osielsko

Numer pozwolenia:

IL-4908/ChF

Numer serii:

Kod kreskowy EAN UCC:

5909990628063

5909990628070

5909990628087