

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH
TEKTUROWE PUDEŁKO**

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

PEROXYGEL 3,0
30 mg/g, żel
Hydrogenii peroxidum

Woda utleniona w żelu

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

Skład:

1 g żelu zawiera substancję czynną: 30 mg wodoru nadtlenu

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Pozostałe składniki to: edetynian disodu, poloksamer 407, etanol 96%, kwas fosforowy stężony, woda oczyszczona.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

10 g	kod EAN: 5909990980345
15 g	kod EAN: 5909990980352
20 g	kod EAN: 5909990980369

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**

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

Lek ma właściwości termoodwracalne, w temperaturze 20°C - 45°C występuje w postaci żelu.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:

Okres ważności po pierwszym otwarciu tuby – 1 rok.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA**Warunki przechowywania:**

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

**10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA
NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO
ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE****11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO****Podmiot odpowiedzialny:**

GEMIPHARMA Sp. z o.o.
ul. Mickiewicza 36
05-480 Karczew

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 9803

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Produkt leczniczy wydawany bez recepty -OTC.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Lek wskazany do odkażania ran, otarć i zadrapań skóry.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

peroxygel 3,0

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH
TUBA**

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

PEROXYGEL 3,0
30 mg/g, żel
Hydrogenii peroxidum

Woda utleniona w żelu

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 g żelu zawiera substancję czynną: 30 mg wodoru nadtlenu

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Pozostałe składniki to: edetynian disodu, poloksamer 407, etanol 96%, kwas fosforowy stężony, woda oczyszczona.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

15 g
20 g

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Podanie na skórę

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

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności:
Okres ważności po pierwszym otwarciu tuby – 1 rok.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

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

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

GEMIPHARMA sp. z o.o.

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 9803

13. NUMER SERII

Nr serii:

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Produkt leczniczy wydawany bez recepty -OTC.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA