

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Imazol, 10 mg/g, pasta na skórę
Clotrimazolum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

1 g pasty zawiera 10 mg klotrymazolu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: alkohol fenyloetylowy, butylohydroksyanizol (E320), dwutlenek tytanu (E171), ciekła parafina, oktylododekanol, alkohol cetostearylowy, monostearynian glicerolu 40-55, polisorbat 20, disodu edetynian, woda oczyszczona.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Pasta do stosowania na skórę
30 g pasty Kod EAN 5909990666157

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Do stosowania 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

Zawiera butylohydroksyanizol (E320) i alkohol cetostearylowy. Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności
Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania: 1 miesiąc.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIE ZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WYMAGANE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Laboratoires Bailleul S.A.
14-16 Avenue Pasteur
L-2310 Luxembourg
LUKSEMBURG

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 14900

13. NUMER SERII

Nr serii

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - lek wydawany bez przepisu lekarza.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Do zakażeń skóry spowodowanych przez grzyby.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Imazol

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Tubka aluminiowa

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Imazol, 10 mg/g, pasta na skórę
Clotrimazolum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

1 g pasty zawiera 10 mg klotrymazolu.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: alkohol fenyloetylowy, butylohydroksyanizol (E320), dwutlenek tytanu (E171), ciekła parafina, oktylododekanol, alkohol cetostearylowy, monostearynian glicerolu 40-55, polisorbat 20, disodu edetynian, woda oczyszczona.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Pasta do stosowania na skórę
30 g pasty

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Do stosowania 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

Zawiera butylohydroksyanizol (E320) i alkohol cetostearylowy.
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności
Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania: 1 miesiąc.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIE ZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WYMAGANE

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Laboratoires Bailleul S.A.
14-16 Avenue Pasteur
L-2310 Luxembourg
LUKSEMBURG

12. NUMER) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 14900

13. NUMER SERII

Nr serii

14. KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC - lek wydawany bez przepisu lekarza.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Do zakażeń skóry spowodowanych przez grzyby.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A