

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH**PUDEŁKO****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Voltaren Forte
140 mg, plaster leczniczy
Diclofenacum natricum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy plaster leczniczy zawiera diklofenak w postaci 140 mg diklofenaku sodowego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Warstwa zewnętrzna zabezpieczająca:
Włóknina poliestrowa

Warstwa przylegająca:
Poliakrylanu dyspersja
Tributyłu cytrynian
Butylohydroksyanizol (E 320)

Warstwa ochronna (usuwana):
Papier pokryty monosilikonem

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Plaster leczniczy.

5 plastrów leczniczych kod 5054563194640

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 (EXP)

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią.

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

Zużyte plastry należy złożyć na pół, stroną samoprzylepną do środka, i usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:
Haleon Poland Sp. z o.o.
ul. Rzymowskiego 53
02-697 Warszawa
{Logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 28187

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot)

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Krótkotrwale (do 7 dni) miejscowe leczenie objawowe bólu związanego z ostrymi nadwyrężeniami, skręceniami czy siniakami rąk i nóg powstałymi w wyniku tępych urazów u młodzieży w wieku od 16 lat i u osób dorosłych.

Zalecana dawka to jeden plaster leczniczy raz na dobę.

Stosować wyłącznie na nieuszkodzoną, zdrową skórę.

Nie używać podczas kąpieli w wannie lub pod prysznicem.

Nie stosować pod opatrunkami nieprzepuszczającymi powietrza.

Plastra leczniczego nie należy dzielić.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

Voltaren Forte

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

<Nie dotyczy.>

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

<Nie dotyczy.>

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

SASZETKA

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Voltaren Forte
140 mg, plaster leczniczy
Diclofenacum natricum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Każdy plaster leczniczy zawiera diklofenak w postaci 140 mg diklofenaku sodowego.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Warstwa zewnętrzna zabezpieczająca:
Włóknina poliestrowa

Warstwa przylegająca:
Poliakrylanu dyspersja
Tributyłu cytrynian
Butylohydroksyanizol (E 320)

Warstwa ochronna (usuwana):
Papier pokryty monosilikonem

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Plaster leczniczy
1 plaster leczniczy

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 (EXP)

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią.

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

Zużyte plastry należy złożyć na pół, stroną samoprzylepną do środka, i usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Podmiot odpowiedzialny:
Haleon Poland Sp. z o.o.
ul. Rzymowskiego 53
02-697 Warszawa
{Logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 28187

13. NUMER SERII

Numer serii (Lot)

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Krótkotrwale (do 7 dni) miejscowe leczenie objawowe bólu związanego z ostrymi nadwyrężeniami, skręceniami czy siniakami rąk i nóg powstałymi w wyniku urazów tępych u młodzieży w wieku od 16 lat i u osób dorosłych.

Zalecana dawka to jeden plaster leczniczy raz na dobę.

Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.

Stosować wyłącznie na nieuszkodzoną, zdrową skórę.

Nie używać podczas kąpieli w wannie lub pod prysznicem.

Nie stosować pod opatrunkami nieprzepuszczającymi powietrza.
Plastra leczniczego nie należy dzielić.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A

<Nie dotyczy.>

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D
--

<Nie dotyczy.>

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

<Nie dotyczy.>