

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

Zineryt
40 mg/ml + 12 mg/ml,
proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do stosowania na skórę

Erythromycinum cum zinco

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

1 ml gotowego roztworu zawiera: 40 mg erytromycyny i 12 mg cynku octanu, w postaci kompleksu erytromycyny z cynku octanem dwuwodnym mikronizowanym.

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

Substancje pomocnicze: diizopropylosebacynian, etanol bezwodny.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Opakowanie zawiera 1 butelkę z proszkiem i 1 butelkę z rozpuszczalnikiem do sporządzenia 30 ml roztworu oraz aplikator.

Kod EAN: 5909990400416

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):
Okres ważności roztworu po sporządzeniu - 5 tygodni.

9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.

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

WŁAŚCIWE**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH
Ziegelhof 24
17489 Greifswald
Niemcy

[logo firmy] CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr 4004

13. NUMER SERII

Nr serii (Lot):

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

Rp - Lek wydawany na receptę.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Przed użyciem zmieszać wg instrukcji – patrz ulotka wewnątrz opakowania.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

Zineryt

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

< PC: {numer} [kod produktu]

SN: {numer} [numer seryjny]

NN: {numer} [krajowy numer refundacyjny lub inny krajowy numer identyfikujący produkt leczniczy]>

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

BUTELKA Z PROSZKIEM

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I DROGA PODANIA

Zineryt

40 mg/ml + 12 mg/ml

proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do stosowania na skórę

Erythromycinum cum zinco

Podanie na skórę.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Przed użyciem zmieszać wg instrukcji.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Do sporządzenia 30 ml roztworu.

6. INNE

A

PROSZEK

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Ziegelhof 24

17489 Greifswald

Niemcy

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA MAŁYCH OPAKOWANIACH
BEZPOŚREDNICH**

BUTELKA Z ROZPUSZCZALNIKIEM

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO I <DROGA> <DROGI> PODANIA

Zineryt
40 mg/ml + 12 mg/ml
proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do stosowania na skórę

Erythromycinum cum zinco

Podanie na skórę.

2. SPOSÓB PODAWANIA

Przed użyciem zmieszać wg instrukcji.

3. TERMIN WAŻNOŚCI

EXP:

4. NUMER SERII

Lot:

**5. ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA Z PODANIEM MASY, OBJĘTOŚCI LUB LICZBY
JEDNOSTEK**

Do sporządzenia 30 ml roztworu.

6. INNE

B
ROZPUSZCZALNIK

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH
Ziegelhof 24
17489 Greifswald
Niemcy