

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Tekturowe pudełko

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

**Alantan Plus**

(20 mg + 50 mg)/g, maść

*Allantoinum + Dexpanthenolum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

**Skład**

1 g maści zawiera:

substancje czynne: 20 mg alantoiny i 50 mg deksopantenolu (50% roztwór pantenolu w glikolu propylenowym),

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

substancje pomocnicze: lanolinę (tłuszcz wełny), parafinę ciekłą, wazelinę białą, etylu parahydroksybenzoesan (E 214), wodę oczyszczoną.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

30 g

*Kod: 5909990035113*

100 g

*Kod: 5908235491165*

### 5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

**Droga podania - Podanie na skórę.**

**Sposób stosowania**

Miejsca chorobowo zmienione należy smarować, o ile lekarz nie zaleci inaczej, zwykle raz lub kilka razy na dobę.

Pielęgnacja niemowląt: stosować na miejsca narażone na odparzenia (po każdej zmianie pieluchy).

Przed nałożeniem maści, skórę należy umyć i osuszyć.

**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:

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania – 6 miesięcy.

*(znak graficzny otwartego słoiczka, który informuje o okresie ważności po pierwszym otwarciu opakowania)*

## 9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C, w oryginalnym opakowaniu.

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

## 11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

**Podmiot odpowiedzialny**

*logo firmy*

**Zakłady Farmaceutyczne „UNIA” Spółdzielnia Pracy**

**ul. Chłodna 56/60,**

**00-872 Warszawa**

## 12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr R/0351

## 13. NUMER SERII

Numer serii:

## 14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

**OTC - Lek wydawany bez recepty.**

## 15. INSTRUKCJA UŻYCIA

**Wskazania do stosowania**

- Zapobieganie odparzeniom u niemowląt.
- Leczenie różnego rodzaju ran, jak: otarcia, niewielkie skaleczenia i pęknięcia skóry.
- Leczenie oparzeń słonecznych oraz po radioterapii i fototerapii.
- Pielęgnacja skóry podrażnionej i wysuszonej.
- Nadmierne rogowacenie skóry dłoni i stóp.
- Wspomagająco w atopowym zapaleniu skóry, wyprysku alergicznym, zapaleniu błony śluzowej nosa i owrzodzeniach podudzi.

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE'A**

Alantan Plus maść

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Nie dotyczy.

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

Nie dotyczy.

## INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Tuba

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

**Alantan Plus**

(20 mg + 50 mg)/g, maść

*Allantoinum + Dexpanthenolum*

### 2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH

**Skład**

1 g maści zawiera:

substancje czynne: 20 mg alantoiny i 50 mg deksopantenolu (50% roztwór pantenolu w glikolu propylenowym),

### 3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

substancje pomocnicze: lanolinę (tłuszcz wełny), parafinę ciekłą, wazelinę białą, etylu parahydroksybenzoesan (E 214), wodę oczyszczoną.

### 4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

30 g

100 g

### 5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

**Droga podania - Podanie na skórę.**

**Sposób stosowania**

Miejsca chorobowo zmienione należy smarować, o ile lekarz nie zaleci inaczej, zwykle raz lub kilka razy na dobę.

Pielęgnacja niemowląt: stosować na miejsca narażone na odparzenia (po każdej zmianie pieluchy).

Przed nałożeniem maści, skórę należy umyć i osuszyć.

### 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:

Okres ważności po pierwszym otwarciu opakowania – 6 miesięcy.

(znak graficzny otwartego słoiczka, który informuje o okresie ważności po pierwszym otwarciu opakowania)

**9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C, w oryginalnym opakowaniu.

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

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

**Podmiot odpowiedzialny**

Zakłady Farmaceutyczne „UNIA” Spółdzielnia Pracy

**12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Pozwolenie nr R/0351

**13. NUMER SERII**

Nr serii:

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**

**15. INSTRUKCJA UŻYCIA**

**16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

Nie dotyczy

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

Nie dotyczy

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

Nie dotyczy