

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH

Pudełko tekturowe na tubę 20 g

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

MAŚĆ ICHTIOŁOWA HASCO
maść, 10%

Ammonii bituminosulfonatis unguentum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Skład:

substancja czynna:

Ammonii bituminosulfonas 10,0 g,

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

substancje pomocnicze: lanolina, wazelina żółta.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Maść, 20 g Kod 5909994111813

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z informacjami zamieszczonymi na opakowaniu przed zastosowaniem leku.

Sposób i droga podania

Lek stosuje się na skórę.

Zwykle 1-2 razy dziennie nakładać maść na chore miejsca skóry.

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

Ostrzeżenia i środki ostrożności

W przypadku nasilenia się objawów, należy skonsultować się z lekarzem. Ze względu na brak danych nie należy stosować leku u dzieci bez wcześniejszej konsultacji lekarskiej. Przed zastosowaniem leku w ropnych zmianach chorobowych skóry, zaleca się konsultację z lekarzem.

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku. Nie należy stosować na uszkodzoną skórę.

Interakcje z innymi lekami i inne rodzaje interakcji

Brak danych.

Ciąża i karmienie piersią

Przed zastosowaniem leku należy skonsultować się z lekarzem.

Działania niepożądane

Lek słabo drażni skórę. W przypadku wystąpienia działań niepożądanych, należy zaprzestać stosowania maści.

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione na opakowaniu, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Warunki przechowywania

Przechowywać w zamkniętym opakowaniu, chronić od światła.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na 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

PPF HASCO-LEK S.A.

51-131 Wrocław, ul. Żmigrodzka 242 E

tel. 22 742 00 22

e-mail: informacjaoleku@hasco-lek.pl

{ Logo podmiotu odpowiedzialnego }

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr IL-1118/ChF

13. NUMER SERII

Numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI

OTC – Lek wydawany bez recepty.

15. INSTRUKCJA UŻYCIA

Działanie

Miejscowe działanie ściągające oraz słabe przeciwbakteryjne.

Wskazania do stosowania

W wyprysku, czyrączności, trądziku jako środek bakteriostatyczny oraz ułatwiający odchodzenie ropy.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A

maść ichtiolowa hasco

17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D

Nie dotyczy

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA

Nie dotyczy

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH BEZPOŚREDNICH

Tuba aluminiowa 20 g

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

MAŚĆ ICHTIOŁOWA HASCO
maść, 10%

Ammonii bituminosulfonatis unguentum

2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ

Skład:

substancja czynna:

Ammonii bituminosulfonas 10,0 g,

3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH

substancje pomocnicze: lanolina, wazelina żółta.

4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA

Maść, 20 g

5. SPOSÓB I DROGA PODANIA

Należy zapoznać się z informacjami zamieszczonymi na opakowaniu przed zastosowaniem leku.

Sposób i droga podania

Lek stosuje się na skórę.

Zwykle 1-2 razy dziennie nakładać maść na chore miejsca skóry.

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

Ostrzeżenia i środki ostrożności

W przypadku nasilenia się objawów, należy skonsultować się z lekarzem. Ze względu na brak danych nie należy stosować leku u dzieci bez wcześniejszej konsultacji lekarskiej. Przed zastosowaniem leku w ropnych zmianach chorobowych skóry, zaleca się konsultację z lekarzem.

Przeciwwskazania

Nadwrażliwość na którykolwiek ze składników leku. Nie należy stosować na uszkodzoną skórę.

Działania niepożądane

Lek słabo drażni skórę. W przypadku wystąpienia działań niepożądanych, należy zaprzestać stosowania maści.

8. TERMIN WAŻNOŚCI

Termin ważności

9. SPECJALNE WARUNKI PRZECHOWYWANIA**Warunki przechowywania**

Przechowywać w zamkniętym opakowaniu, chronić od światła.

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

PPF HASCO-LEK S.A.

51-131 Wrocław, ul. Żmigrodzka 242 E

{Logo podmiotu odpowiedzialnego}

12. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Pozwolenie nr IL-1118/ChF

13. NUMER SERII

Numer serii

14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI**15. INSTRUKCJA UŻYCIA****Wskazania do stosowania**

W wyprysku, czyrączności, trądziku jako środek bakteriostatyczny oraz ułatwiający odchodzenie ropy.

16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – KOD 2D**

18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR – DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA