

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

Kartona kastīte

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Betadine 100 mg/ml uz ādas lietojams šķīdums
Povidonum iodinum

2. AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) NOSAUKUMS(I) UN DAUDZUMS(I)

Katrs ml satur 100 mg jodēta povidona, kas atbilst 10 mg aktīvā joda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Glicerīns 85 %, nonoksinols 9, bezūdens citronskābe, nātrijs hidrogēnfosfāts, nātrijs hidroksīds, attīrīts ūdens.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Uz ādas lietojams šķīdums.

30 ml
120 ml

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Lietošanai uz ādas

Lietot uz ādas un gļotādas.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Tas var izraisīt ādas kairinājumu, ādas iekaisumu vai smagas ādas reakcijas. Ja rodas vietējs ādas kairinājums, ādas iekaisums vai paaugstināta jutība, lietošana jāpārtrauc.

Brīdinājums: Betadine nedrīkst lietot bērniem līdz 1 gada vecumam, un to nav ieteicams lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam. Jākontrolē vairogdziedzera funkcija.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP:

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapest, Keresztúri út 30-38
Ungārija

Pēc Mundipharma AG – Basel, Šveice ražošanas licences.

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

Reģ.Nr. 98-0484

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot:

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

Bezrecepšu zāles.

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

Šīs zāles lieto: roku dezinfekcija un ādas vai gļotādu dezinfekcija; neatliekama dezinfekcija pēc nejaušas saskares ar inficētu materiālu; antiseptiska brūču un apdegumu ārstēšana; bakteriālas, sēnīšu un vīrusu ādas infekcijas.

Atšķaidītu šķīdumu var lietot pirms oftalmoloģiskām manipulācijām.

Pretmikrobu aktivitāte: pret baktērijām, sēnītēm un vīrusiem.

To var lietot atšķaidītā vai neatšķaidītā veidā.

Atšķaidījums jāpagatavo neilgi pirms šķīduma lietošanas.

Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

Betadine šķīdums

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

Nav piemērojams

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

Nav piemērojams

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

Etikete – 30 ml

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Betadine 100 mg/ml uz ādas lietojams šķīdums
Povidonum iodinum

2. AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) NOSAUKUMS(I) UN DAUDZUMS(I)

Katrs ml satur 100 mg jodēta povidona, kas atbilst 10 mg aktīvā joda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

30 ml

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Lietošanai uz ādas.

Lietot uz ādas un gļotādas.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP:

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Egis Pharmaceuticals PLC
Budapest, Ungārija

Pēc Mundipharma AG – Basel, Šveice ražošanas licences.

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

Reģ.Nr. 98-0484

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot:

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

Bezrecepšu zāles.

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

Etikete – 120 ml

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Betadine 100 mg/ml uz ādas lietojams šķīdums
Povidonum iodinum

2. AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) NOSAUKUMS(I) UN DAUDZUMS(I)

Katrs ml satur 100 mg jodēta povidona, kas atbilst 10 mg aktīvā joda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Glicerīns 85%, nonoksinols 9, bezūdens citronskābe, nātrijs hidrogēnfosfāts, nātrijs hidroksīds, attīrīts ūdens.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

120 ml

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Lietošanai uz ādas.

Lietot uz ādas un gļotādas.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Tas var izraisīt ādas kairinājumu, ādas iekaisumu vai smagas ādas reakcijas. Ja rodas vietējs ādas kairinājums, ādas iekaisums vai paaugstināta jutība, lietošana jāpārtrauc.

Brīdinājums: Betadine nedrīkst lietot bērniem līdz 1 gada vecumam, un to nav ieteicams lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam. Jākontrolē vairogdziedzera funkcija.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP:

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Egis Pharmaceuticals PLC
Budapest, Ungārija

Pēc Mundipharma AG – Basel, Šveice ražošanas licences.

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

Reģ.Nr. 98-0484

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot:

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

Bezrecepšu zāles.

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

Šīs zāles lieto: roku dezinfekcija un ādas vai gļotādu dezinfekcija; neatliekama dezinfekcija pēc nejaušas saskares ar inficētu materiālu; antiseptiska brūču un apdegumu ārstēšana; bakteriālas, sēnīšu un vīrusu ādas infekcijas.

Atšķaidītu šķīdumu var lietot pirms oftalmoloģiskām manipulācijām.

Pretmikrobu aktivitāte: pret baktērijām, sēnītēm un vīrusiem.

To var lietot atšķaidītā vai neatšķaidītā veidā.

Atšķaidījums jāpagatavo neilgi pirms šķīduma lietošanas.

Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

Etikete – 1000 ml

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Betadine 100 mg/ml uz ādas lietojams šķīdums
Povidonum iodinum

2. AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) NOSAUKUMS(I) UN DAUDZUMS(I)

Katrs ml satur 100 mg jodēta povidona, kas atbilst 10 mg aktīvā joda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Glicerīns 85%, nonoksinols 9, bezūdens citronskābe, nātrijs hidrogēnfosfāts, nātrijs hidroksīds, attīrīts ūdens.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Uz ādas lietojams šķīdums.

1000 ml

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Lietošanai uz ādas.

Lietot uz ādas un gļotādas.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Tas var izraisīt ādas kairinājumu, ādas iekaisumu vai smagas ādas reakcijas. Ja rodas vietējs ādas kairinājums, ādas iekaisums vai paaugstināta jutība, lietošana jāpārtrauc.

Brīdinājums: Betadine nedrīkst lietot bērniem līdz 1 gada vecumam, un to nav ieteicams lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam. Jākontrolē vairogdziedzera funkcija.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP:

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Egis Pharmaceuticals PLC
1106 Budapest, Keresztúri út 30-38.
Ungārija

Pēc Mundipharma AG – Basel, Šveice ražošanas licences.

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

Reģ.Nr. 98-0484

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot:

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

Bezrecepšu zāles.

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

Šīs zāles lieto: roku dezinfekcija un ādas vai gļotādu dezinfekcija; neatliekama dezinfekcija pēc nejaušas saskares ar inficētu materiālu; antiseptiska brūču un apdegumu ārstēšana; bakteriālas, sēnīšu un vīrusu ādas infekcijas.

Atšķaidītu šķīdumu var lietot pirms oftalmoloģiskām manipulācijām.

Pretmikrobu aktivitāte: pret baktērijām, sēnītēm un vīrusiem.

To var lietot atšķaidītā vai neatšķaidītā veidā.

Atšķaidījums jāpagatavo neilgi pirms šķīduma lietošanas.

Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

Betadine šķīdums

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

Nav piemērojams

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

Nav piemērojams