

**Außenetikett**

**IRIDINA DUE**  
**0,5mg/ml Augentropfen, Lösung**  
**Naphazolinhydrochlorid**  
**1 ml Augentropfen enthält 0,5 mg**  
**Naphazolinhydrochlorid**

Enthält Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat Dihydrat, Natriumhydroxid, Natriumhyaluronat, Benzalkoniumchlorid, destilliertes Hamameliswasser, destilliertes Kamillenwasser, gereinigtes Wasser.

Für weitere Informationen die Gebrauchsinformation lesen.

Augentropfen, Lösung.

10 ml

Zur Anwendung am Auge. Bei brennendem Gefühl in den Augen den Kopf rückwärts neigen und einen oder zwei Tropfen in den inneren Winkel beider Augen träufeln.

**VOR DER ANWENDUNG DIE GEBRAUCHSINFORMATION LESEN**  
**ARZNEIMITTEL AUSSER SICHT- UND REICHWEITE VON KINDERN**  
**AUFBEWAHREN.**

Verfallsdatum

Das Arzneimittel ist 28 Tage nach Anbruch des Fläschchens haltbar.

Nach Gebrauch umweltgerecht entsorgen. Für die gesonderte Arzneimittelentsorgung entsprechende Behälter benutzen.

Montefarmaco OTC S.p.A. Via IV Novembre, 92 – 20021 Bollate (MI)

ZUL.-Nr. 026630020

Chargen-Nr.

Arzneimittel zur Selbstmedikation



Behandlung von Reizungen, Brennen, Rötung der Augen mit übermäßigem Tränenfluss und Lichtempfindlichkeit.

**Gebrauchsinformation: Information für den Anwender**

**Iridina Due**  
**0,5mg/ml Augentropfen, Lösung**  
**Naphazolinhydrochlorid**

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.**

Verwenden Sie dieses Arzneimittel stets genau so, wie in dieser Gebrauchsinformation beschrieben ist oder wie Ihnen vom Arzt oder Apotheker gesagt wurde.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach 4 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

**Was in dieser Packungsbeilage steht:**

1. Was ist Iridina Due und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Iridina Due beachten?
3. Wie ist Iridina Due anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Iridina Due aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

**1. Was ist Iridina Due und wofür wird es angewendet?**

Iridina Due enthält den Wirkstoff Naphazolinhydrochlorid, der zur Arzneimittelgruppe der sogenannten abschwellenden Mittel gehört.

Iridina Due Augentropfen wird zur Behandlung von Reizungen, Brennen, Rötung der Augen mit übermäßigem Tränenfluss und Lichtempfindlichkeit angewendet. Wenden Sie sich an den Arzt, wenn sich Ihr Zustand nach 4 Behandlungstagen nicht gebessert hat oder Sie sich schlechter fühlen.

**2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Iridina Due beachten?****Verwenden Sie Iridina Due nicht:**

- wenn Sie gegen Naphazolinhydrochlorid oder andere chemisch eng verwandte Stoffe (besonders Xylometazolin, Oxymetazolin, Tetryzolin) oder einen der sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels (die in Abschnitt 6 angeführt sind) allergisch sind;
- wenn Sie an einem Glaukom (erhöhter Augeninnendruck) oder an anderen Erkrankungen des Auges leiden.
- bei Kindern unter zwölf Jahren (siehe "Kinder");
- wenn Sie sich mit Arzneimitteln gegen Depression (sogenannte Monoaminoxidase-Hemmer) in Behandlung befinden (siehe "Andere Arzneimittel und Iridina Due").

**Hinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker, bevor Sie Iridina Due anwenden, wenn Sie an Folgendem leiden:

- Bluthochdruck (Hypertonie),
- Hyperthyreose (Überfunktion der Schilddrüse),
- Herzkrankheiten,
- Diabetes (Hyperglykämie),
- Asthma bronchiale.



Bei Anhalten oder einer Verschlechterung der Symptome nach einer kurzen Behandlungszeit ziehen Sie den Arzt zu Rate. Wenden Sie das Arzneimittel nicht länger als 4 Tage hintereinander an.

Iridina Due ist nicht angezeigt zur Behandlung von Infektionen, Eiterungen, Fremdkörpern im Auge, mechanischen, chemischen und hitzebedingten Schäden. Solche Umstände erfordern einen ärztlichen Eingriff.

Seien Sie besonders vorsichtig, wenn Sie Kontaktlinsen tragen (siehe "Iridina Due enthält Benzalkoniumchlorid").

**Kinder**

Wenden Sie dieses Arzneimittel nicht bei Kindern unter 12 Jahren an (siehe "Verwenden Sie Iridina Due nicht").

Bewahren Sie das Arzneimittel außer Sicht- und Reichweite von Kindern auf, denn ein versehentliches Verschlucken kann zu schweren Nebenwirkungen führen. In diesen Fällen ist immer ein prompter ärztlicher Eingriff notwendig (siehe auch "Wenn Sie eine größere Menge von Iridina Due angewendet haben, als Sie sollten").

**Andere Arzneimittel und Iridina Due**

Informieren Sie den Arzt oder Apotheker, wenn Sie bereits weitere Arzneimittel anwenden, bis vor kurzem angewendet haben oder eventuell anwenden werden.

Verwenden Sie Iridina Due nicht, wenn Sie mit Arzneimitteln gegen Depression (sogenannte MAO-Hemmer, Monoaminoxidase-Hemmer) behandelt werden und in den zwei Wochen nach einer solchen Behandlung, da schwere hypertensive Krisen (Blutanstieg) auftreten können (siehe "Verwenden Sie Iridina Due nicht").

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Während der Schwangerschaft und in der Stillzeit ist Iridina Due nur nach strenger Indikationstellung und unter direkter ärztlicher Überwachung anzuwenden.

**Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Iridina Due Augentropfen hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

**Iridina Due enthält Benzalkoniumchlorid**

Es kann Reizungen am Auge hervorrufen. Vermeiden Sie den Kontakt mit weichen Kontaktlinsen.

Entfernen Sie Ihre Kontaktlinsen vor dem Eintropfen und setzen Sie sie frühestens nach 15 Minuten wieder ein.

Es führt bekanntermaßen zur Verfärbung weicher Kontaktlinsen.

**3. Wie ist Iridina Due anzuwenden?**

Verwenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt 1 oder 2 Tropfen, immer dann, wenn Sie ein brennendes Gefühl verspüren.

Kopf rückwärts neigen und einen oder zwei Tropfen in den inneren Winkel beider Augen träufeln.

**Halten Sie sich streng an die empfohlene Dosierung.** Eine höhere Dosierung von Iridina Due kann, auch nach kurzer Zeit, schwere Nebenwirkungen im Körper verursachen (siehe "Wenn Sie eine größere Menge von Iridina Due angewendet haben, als Sie sollten").

**Achtung: wenden Sie das Arzneimittel nur zur Kurzzeitbehandlung und nicht länger als 4 Tage hintereinander an.**

Ziehen Sie den Arzt zu Rate, wenn die Beschwerden wiederholt auftreten, oder wenn Sie in letzter Zeit irgendeine Änderung an deren Eigenschaften festgestellt haben.

**Anwendung bei Kindern**

Iridina Due ist bei Kindern unter 12 Jahren nicht angezeigt.

**Wenn Sie eine größere Menge von Iridina Due angewendet haben, als Sie sollten** Überdosierungserscheinungen nach der Verabreichung von Iridina Due wurden bisher nicht gemeldet.

Im Fall einer Überdosierung durch versehentliches Verschlucken oder eine Langzeitanwendung kann es zu Depression des Zentralnervensystems mit Bradyproe-Erscheinungen (Verlangsamung der Atemfrequenz), Kältegefühl auf der Haut, Schläfrigkeit, Tachykardie (Beschleunigung des Herzschlags), Schwitzen, geistiger Verwirrtheit und Koma kommen.

Sollte dies eintreten, bedarf es einer Magenspülung, einer Sedierung mit Diazepam und allgemeiner unterstützender Maßnahmen.

Bei versehentlicher Einnahme/Anwendung einer Überdosis Iridina Due Augentropfen informieren Sie sofort den Arzt oder suchen Sie das nächstgelegene Krankenhaus auf.

**Wenn Sie vergessen haben, Iridina Due anzuwenden**

Wenden Sie keine doppelte Dosis an, um die vergessene Dosis nachzuholen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

**4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die Anwendung des Arzneimittels kann zuweilen Erweiterung der Pupillen, allgemeine systemische Wirkungen auf den Körper wie hoher Blutdruck (Hypertonie), Herzbeschwerden, Überzuckerung des Blutes (Hyperglykämie), Anstieg des Augeninnendrucks, Übelkeit, Kopfschmerzen verursachen.

Selten können Überempfindlichkeitsreaktionen (Allergie) auftreten. In diesem Fall unterbrechen Sie die Behandlung und suchen Sie den Arzt auf.

Werden die in dieser Gebrauchsinformation enthaltenen Anweisungen befolgt, so reduziert sich das Risiko von Nebenwirkungen.

Diese Nebenwirkungen sind im Allgemeinen vorübergehender Natur. Sollten sie jedoch auftreten, so ist es in jedem Fall angebracht, sich an den Arzt oder Apotheker zu wenden.

**Meldung unerwünschter Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können unerwünschte Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem unter der Webadresse [www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili).

Indem Sie unerwünschte Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. Wie ist Iridina Due aufzubewahren?**

Dieses Arzneimittel außer Sicht- und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Verwenden Sie dieses Arzneimittel nach dem auf der Packung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Das Arzneimittel ist 28 Tage nach Anbruch des Fläschchens haltbar.

Das Fläschchen lichtgeschützt in der Originalverpackung aufbewahren.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

**6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

**Was Iridina Due enthält**

- Der Wirkstoff ist Naphazolinhydrochlorid. 10 ml Augentropfen enthalten 5 mg Naphazolinhydrochlorid.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat Dihydrat, Natriumhydroxid, Natriumhyaluronat, **Benzalkoniumchlorid**, destilliertes Hamamelis-Wasser, destilliertes Kamillen-Wasser, gereinigtes Wasser.

**Wie Iridina Due aussieht und Inhalt der Packung**

Iridina Due ist als Augentropfen, Lösung erhältlich.

Die Packung enthält 1 Flasche mit 10 ml.

**Zulassungsinhaber**

MONTEFARMACO OTC S.p.A.- Via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI)

**Hersteller**

Farmigea S.p.A. Via Giovan Battista Oliva, 8 – 56121 Pisa

C.O.C. Farmaceutici S.r.l., Via Modena, 15 – 40019 Sant'Agata Bolognese (BO)

**Diese Gebrauchsinformation wurde aktualisiert im: Oktober 2015**