

Etikett der Umverpackung (Umkarton)

Art. 85 des gesetzvertretenden Dekrets 219/2006

a) Wortlaut: „homöopathisches Arzneimittel“ deutlich hervorgehoben, gefolgt von der Angabe: „ohne zugelassene therapeutische Indikationen“

homöopathisches Arzneimittel

ohne zugelassene therapeutische Indikationen

b) Wissenschaftliche Bezeichnung der homöopathischen Ursubstanz(en) [...] gefolgt vom Verdünnungsgrad [...] und der Fantasiebezeichnung

EUPHRALIA**Euphrasia officinalis 3 DH 0,2 ml****Chamomilla vulgaris 3 DH 0,2 ml**

c) Name und Anschrift des Registrierungsinhabers und, wenn nicht identisch, des Herstellers

Zulassungsinhaber**BOIRON**

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 Messimy - Frankreich

Hersteller**BOIRON**

1 rue Edouard Buffard

ZAC des Frênes

77144 Montévrain - Frankreich

d) Art und, wenn nötig, Weg der Verabreichung

Zur Anwendung am Auge



1 - Beutel öffnen.



2 - Ein Einzeldosisbehältnis abtrennen.



3 - Das Einzeldosisbehältnis durch Drehen des Verschlusses öffnen.



4 - Das Unterlid nach unten ziehen und nach oben schauen. Gemäß den Anweisungen des Arztes oder Apothekers zwischen Unterlid und Augapfel (d. h. in den Bindehautsack) einträufeln. Den Beutel mit den übrigen Einzeldosisbehältnissen durch Umfallen der offenen Seite verschließen.

e) Monat und Jahr des Verfalls, mit Worten oder Ziffern angegeben

Verw. bis: XX/XXXX

f) Darreichungsform

Augentropfen, Lösung

g) Inhalt der Packung nach Gewicht, Volumen oder Verabreichungseinheiten

30 Einzeldosisbehältnisse zu 0,4 ml

h) Ggf. besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung des Arzneimittels

Nicht verwendete Einzeldosisbehältnisse im Aluminiumbeutel aufbewahren.

Das Einzeldosisbehältnis ist sofort nach dem Öffnen zu verwenden. Übrig gebliebenes Produkt darf nicht erneut verwendet werden.

i) Besonderer Warnhinweis, falls erforderlich für das Arzneimittel

Nicht anwenden, wenn Sie allergisch gegen einen der Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Enthält Natriumchlorid, gereinigtes Wasser.

Außerhalb der Sicht- und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem unter der Adresse

<http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>

anzeigen.

l) Chargenbezeichnung

Ch.-B.: XXXX

m) Registrierungsnummer

Zul.-Nr. 046539019

n) Warnhinweis für den Anwender, sich bei Fortbestehen der Symptome an einen Arzt zu wenden

Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn die Symptome fortbestehen.

o) Preis des Arzneimittels

Entfällt (Gesetz Nr. 296 vom 27. Dezember 2006 - Finanzgesetz 2007; Art. 1, Abs. 801)

p) Wortlaut: „vom Nationalen Gesundheitsdienst nicht erstattetes Arzneimittel“

Vom Nationalen Gesundheitsdienst nicht erstattetes Arzneimittel

Rezeptfrei erhältliches Arzneimittel.

EUPHRALIA