



Bayer Darmstadt

change no.	brand & format	article no.	Laetus Code	size	date
TL025131	Iberogast	87520218	38	148 x 420 mm	15.09.2020

148 mm

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender



Pflanzliches Arzneimittel

Iberogast®

Flüssigkeit zum Einnehmen

Zur Anwendung bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 3 Jahren



Lesen Sie bitte die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.
Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.
- Heben Sie bitte die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie bitte 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 1 Woche nicht besser oder wenn Sie sich schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was ist Iberogast® und wofür wird es angewendet?
- Was müssen Sie vor der Einnahme von Iberogast® beachten?
- Wie ist Iberogast® einzunehmen?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Iberogast® aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Iberogast® und wofür wird es angewendet?

Iberogast® ist ein pflanzliches Arzneimittel bei Magen-Darm-Erkrankungen. Iberogast® wird angewendet zur Behandlung von funktionellen und motilitätsbedingten Magen-Darm-Erkrankungen wie Reizmagen- und Reizdarmsyndrom sowie zur unterstützenden Behandlung der Beschwerden bei Magenschleimhautentzündung (Gastritis). Diese Erkrankungen äußern sich vorwiegend in Beschwerden wie Magenschmerzen, Völlegefühl, Blähungen, Magen-Darm-Krämpfen, Übelkeit und Sodbrennen.

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Iberogast® beachten?

Iberogast® darf nicht eingenommen werden:
- wenn Sie allergisch gegen die Wirkstoffe dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie an Lebererkrankungen leiden oder in der Vorgeschichte litten oder wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel mit leberschädigenden Eigenschaften anwenden;
- bei Kindern unter 3 Jahren, da keine ausreichenden Erfahrungen vorliegen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Iberogast® einnehmen. Wenn Zeichen einer Leberschädigung (Gelbfärbung der Haut oder Augen, dunkler Urin, entfärbter Stuhl, Schmerzen im Oberbauch, Übelkeit, Appetitverlust, Müdigkeit) auftreten, sollten Sie die Einnahme von Iberogast® sofort beenden und einen Arzt aufsuchen. Wenn sich bei erstmaliger Anwendung von Iberogast® die Beschwerden nicht bessern, sollte nach einer Woche ein Arzt aufgesucht werden, um organische Ursachen auszuschließen. Sollten sich die Beschwerden unter Einnahme von Iberogast® verschlimmern oder neue Beschwerden hinzukommen, ist grundsätzlich ein Arzt aufzusuchen.

Kinder

Bei Kindern unter 6 Jahren sollte bei Bauchschmerzen grundsätzlich ein Arzt aufgesucht werden.

Einnahme von Iberogast® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt. **Schwangerschaft und Stillzeit**
Iberogast® darf von Schwangeren und Stillenden nicht eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch bzw. empfohlener Dosierung von Iberogast® ist keine Beeinträchtigung der Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder beim Bedienen von Maschinen zu erwarten.

Iberogast® enthält Alkohol

Dieses Arzneimittel enthält 31 Vol.-% Alkohol.

3. Wie ist Iberogast® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Soweit nicht anders verordnet, wird Iberogast® 3-mal täglich vor oder zu den Mahlzeiten in etwas Flüssigkeit wie folgt eingenommen:

Erwachsene und Jugendliche ab 13 Jahren	20 Tropfen
Kinder von 6 bis 12 Jahren	15 Tropfen
Kinder von 3 bis 5 Jahren	10 Tropfen

Vor Gebrauch schütteln! Die Tropfflasche beim Dosieren im 45°-Winkel schräg halten.

Dauer der Anwendung

Grundsätzlich besteht keine Beschränkung der Anwendungsdauer. Die Dauer der Einnahme richtet sich nach Art, Schwere und Verlauf der Erkrankung. **Wenn Sie eine größere Menge von Iberogast® eingenommen haben, als Sie sollten**
Bisher ergaben sich keine Hinweise auf eine akute

Überdosierung. Grundsätzlich ist aber der Alkoholgehalt zu berücksichtigen. Wenn Sie versehentlich einmal 1 bis 2 Einzeldosen von Iberogast® mehr als vorgesehen eingenommen haben, d. h. insgesamt 40 bis 60 Tropfen, so hat dies in der Regel keine nachteiligen Folgen. Falls Sie deutlich höhere Dosen eingenommen haben, benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Dieser kann gegebenenfalls über notwendige Maßnahmen entscheiden. Wenn Sie Iberogast® in zu großen Mengen eingenommen haben, sollen Sie beim nächsten Mal mit der Einnahme, wie vom Arzt verordnet oder in der Dosierungsanleitung beschrieben, fortfahren. **Wenn Sie die Einnahme von Iberogast® vergessen haben**
Wenn Sie die Einnahme von Iberogast® vergessen haben, sollen Sie beim nächsten Mal mit der Einnahme, wie vom Arzt verordnet oder in der Dosierungsanleitung beschrieben, fortfahren. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Sehr selten (weniger als 1 Behandler von 10.000): Überempfindlichkeitsreaktionen, wie z. B. Hautausschlag, Juckreiz, Atembeschwerden. Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Bei der Anwendung von Schöllkraut-haltigen Arzneimitteln sind Fälle von Leberschädigungen (Anstieg der Leberenzymwerte, des Bilirubins bis hin zu arzneimittelbedingter Gelbsucht (medikamentös-toxischer Hepatitis) sowie Fälle von Leberversagen) aufgetreten. Bei Auftreten von Nebenwirkungen sollte das Präparat abgesetzt und ein Arzt aufgesucht werden. Dieser kann über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche weitere Maßnahmen entscheiden. **Meldung von 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 Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Iberogast® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Nicht über 25 °C lagern. Sollte Iberogast® Ausflockungen oder Trübungen aufweisen, so sind diese ohne Einfluß auf die Wirksamkeit des Präparates. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Tropfflasche und dem Umkarton nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nach Anbruch der Tropfflasche ist Iberogast® 8 Wochen haltbar. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Iberogast® enthält	
- Die Wirkstoffe in 100 ml Flüssigkeit sind:	
Auszüge aus: Iberis amara (Bittere Schleifenblume - Frische Ganzpflanze) (1: 1,5-2,5)	15,0 ml
Auszugsmittel: Ethanol 50 % (V/V)	
Angelikawurzel (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Kamillenblüten (1: 2 - 4)	20,0 ml
Kümmelfrüchten (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Mariendistelfrüchten (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Melissenblättern (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Pefferminzblättern (1: 2,5-3,5)	5,0 ml
Schöllkraut (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Süßholzwurzel (1: 2,5-3,5)	10,0 ml
Auszugsmittel für alle Arzneidrogen: Ethanol 30 % (V/V)	
Iberogast® enthält weniger als 0,1 Proteineinheiten pro 20 Tropfen.	

Wie Iberogast® aussieht und Inhalt der Packung

Iberogast® ist eine dunkelbraune Flüssigkeit, die in Braunglasflaschen zu 20 ml (N1), 50 ml (N2) oder 100 ml (N3) verpackt ist. **Pharmazeutischer Unternehmer**
Bayer Vital GmbH, Kaiser-Wilhelm-Allee 70
51373 Leverkusen, Deutschland
Telefon: (0214) 30 51 348
Telefax: (0214) 30 51 603
E-Mail-Adresse: medical-information@bayer.com
Hersteller
Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH
Havelstraße 5, 64295 Darmstadt, Deutschland

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2020.
Apothekenpflichtig, Zul.-Nr. 6463148.00.00

Bayer
87520218

GB - Package leaflet: Information for the user

Herbal medicinal product, **Iberogast®**, Oral liquid
For use in adults, adolescents and children over 3 years
Please read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.
Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.
- Please keep this leaflet. You may need to read it again.
- Please ask your pharmacist if you need more information or advice.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.
- You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse after 1 week.
What is this leaflet
1. What Iberogast® is and what it is used for
2. What you need to know before you take Iberogast®
3. How to take Iberogast®
4. Possible side effects
5. How to store Iberogast®
6. Contents of the pack and other information

1. What Iberogast® is and what it is used for

Iberogast® is a herbal medicinal product for gastrointestinal disorders. Iberogast® is used to treat functional and motility-related gastrointestinal symptoms such as irritable stomach and irritable bowel syndrome, as well as for the supportive treatment of inflammation of the mucosal lining of the stomach (gastritis). These disorders mainly involve symptoms such as gastric pain, abdominal bloating, flatulence, gastric and intestinal spasms, nausea and heartburn.

2. What you need to know before you take Iberogast®

Do not take Iberogast® if
- You are allergic to any of the ingredients in this medicinal product;
- You have or have had liver disease in the past, or if you are simultaneously taking medication with liver-damaging properties.
- Due to a lack of information, Iberogast® must not be taken by children under 3 years of age.

Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Iberogast®. If signs of liver damage occur (yellowing of the skin or eyes, dark urine, pale stool, pain in the upper abdomen, nausea, loss of appetite, tiredness), stop taking Iberogast® immediately and consult a doctor. If symptoms do not improve after one week the first time you use Iberogast®, a physician must be consulted in order to exclude organic causes. If symptoms worsen while you are taking Iberogast®, or if new symptoms occur, you must consult a physician.

Children

A physician should always be consulted if children under 6 years experience abdominal pain.

Other medicines and Iberogast®

No interactions have been reported to date.

Pregnancy and breast-feeding

Iberogast® must not be taken by pregnant or breastfeeding women.

Driving and using machines

If Iberogast® is used as directed and at the recommended dosage, impairment of the ability to drive or use machines is not to be expected.

Iberogast® contains alcohol

This medicinal product contains 31% alcohol by volume.

3. How to take Iberogast®

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure. Unless prescribed otherwise, Iberogast® is taken 3 times a day before or during meals, diluted in a small amount of liquid as follows:

Adults and adolescents from 13 years	20 drops
Children from 6 to 12 years	15 drops
Children from 3 to 5 years	10 drops

Shake before use!
When measuring out the drops, hold the bottle at a 45-degree angle.

Duration of use

There are no general restrictions on duration of use. The duration of use depends on the nature, severity and progression of the disorder.

If you take more Iberogast® than you should

To date, there have been no reports of acute overdose. However, the alcohol content must be taken into account. Accidentally taking one or two individual doses more of Iberogast® than you should have, i.e. a total of 40 to 60 drops, will not normally have any negative consequences. If you have accidentally taken much a higher dose, please inform your doctor. She/he can decide what action to take, if any.

If you forget to take Iberogast®

If you forget to take a dose of Iberogast®, continue taking the medicine when next scheduled as prescribed by your doctor or as described in the package leaflet.

If you forget to take Iberogast®

If you forget to take a dose of Iberogast®, continue taking the medicine when next scheduled as prescribed by your doctor or as described in the package leaflet.

4. Possible side effects

Like all medicines, this medicine may cause side effects, although not everybody gets them.

Very rare (fewer than 1 out of 10,000 treated patients): Hypersensitivity reactions such as skin rash, itching, breathing difficulties

Not known (cannot be estimated from the available data): When using medicinal products containing celandine, cases of liver damage (increase in liver enzymes and bilirubin right up to drug-induced jaundice [drug-induced hepatitis] as well as cases of liver failure) have been reported.

If adverse reactions occur, stop taking the product and seek medical attention. Your doctor can determine the severity and decide what action to take, if any.

Reporting side effects

If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. You can also report side effects directly via the website of the German Federal Institute for Drugs and Medical Devices, Pharmacovigilance Division, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Germany; www.bfarm.de. By reporting side effects you can help provide more information on the safety of this medicine.

5. How to store Iberogast®

Keep medicines out of the sight and reach of children.
Do not store above 25 °C.
Any product residue or cloudiness in Iberogast® has no impact on the efficacy of the product.

Do not use this medicine after the expiry date stated on the dropper bottle and carton after "Use by". The expiry date refers to the last day of the specified month.

Iberogast® can be stored for 8 weeks after the dropper bottle is opened.

Never dispose of medicines via the household waste water (e.g. via the toilet or washbasin). Ask your pharmacist how to dispose of medicines you are no longer using. This will help to protect the environment. For more information, visit www.bfarm.de/arzneimittelsorgung.

6. Contents of the pack and other information

What Iberogast® contains
- The active substances contained in 100 ml liquid are:

Extracts of: Iberis amara (bitter candytuft - fresh whole plant) (1: 1.5 - 2.5)	15.0 ml
Extractant: ethanol 50% (v/v)	
Angelica root (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml
Chamomile flowers (1: 2 - 4)	20.0 ml
Caraway seed (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml
Milk thistle fruit (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml
Balm leaves (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml
Peppermint leaves (1: 2.5 - 3.5)	5.0 ml
Celandine herb (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml
Liquorice root (1: 2.5 - 3.5)	10.0 ml

Extractant for all drugs: ethanol 30 % (v/v)
Iberogast® contains less than 0.1 bread units per 20 drops.
What Iberogast® looks like and contents of the pack
Iberogast® is a dark brown liquid that is packaged in brown glass bottles containing 20 ml (N1), 50 ml (N2) or 100 ml (N3).
Marketing authorization holder
Bayer Vital GmbH, Kaiser-Wilhelm-Allee 70
51373 Leverkusen, Germany
Tel.: +49 (0)214 30 51 348, Fax: +49 (0)214 30 51 603
Email address: medical-information@bayer.com
Manufacturer
Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH
Havelstraße 5, 64295 Darmstadt, Germany
This leaflet was last revised in May 2020.
Pharmacy only, MA no. 6463148.00.00

TR - Kullanım bilgileri: Kullanıcı için bilgiler

Bitkisel ilaç, **Iberogast®**, Oral Sıvı
Yetişkinler, ergenler ve 3 yaş üzeri çocuklarda kullanılır.
Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce lütfen prospektüsün tamamını dikkatlice okuyun; çünkü önemli bilgiler içermektedir.
Bu ilacı daima tam olarak bu prospektüste açıklanan şekilde ve/veya doktorunuzun veya eczacınızın talimatlarına doğrultusunda alın.
- Bu prospektüsü lütfen saklayın. Daha sonra tekrar okumak isteyebilirsiniz.
- Daha fazla bilgi veya tavsiye ihtiyacınız olursa lütfen eczacınıza danışın.
- Yan etkiler fark ederseniz doktorunuza veya eczacınıza başvurun. Bu durum bu prospektüste belirtilmeyen yan etkiler için de geçerlidir. Bkz. Bölüm 4.
- **1 hafta sonra kendinizi daha iyi hissetmez veya daha kötü hissederseniz lütfen doktorunuza başvurun.**

Bu prospektüsün içindekiler

- Iberogast® nedir ve ne için kullanılır?
- Iberogast® almadan önce nelere dikkat etmelisiniz?
- Iberogast® nasıl alınır?
- Hangi yan etkiler görülebilir?
- Iberogast® nasıl saklanır?
- Paket içeriği ve diğer bilgiler

1. Iberogast® nedir ve ne için kullanılır?

Iberogast® gastrointestinal hastalıklar için bitkisel bir ilaçtır. Iberogast®, irritable mide ve irritable bağırsak sendromu gibi fonksiyonel ve motiliteye bağlı gastrointestinal hastalıkların tedavisinde ve mide mukozası iltihabı (gastrit) semptomlarının destekleyici tedavisinde kullanılır.

2. Iberogast® almadan önce nelere dikkat etmelisiniz?

Iberogast® aşağıdaki durumlarda alınmamalıdır:
- Bu ilacı etken maddelerine alerjiniz varsa;
- Sımdı veya geçmişte karaciğer hastalığınız olduysa veya eşzamanlı olarak karaciğere zarar veren özelliklere sahip ilaçlar kullanıyorsanız;
- Yeterli deneyim olmadığı için 3 yaşın altındaki çocuklar tarafından kullanılmamalıdır.

Kullanımla ilgili uyarılar ve önlemler

Iberogast® almadan önce lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışın. Karaciğer hasarı belirtileri (cildin veya gözlerin sararması, koyu renk idrar, renksiz dışkı, üst karn ağrısı, bulantı, iştah kaybı, yorgunluk) ortaya çıkarsa, derhal Iberogast® almayı bırakmalı ve bir doktora danışmalısınız.

Eğer Iberogast®'in ilk kullanımından sonra semptomlar düzelmezse, organik nedenleri dışlamak için bir hafta sonra doktora danışmalısınız. Iberogast® alırken semptomlar kötüleşirse veya yeni şikâyetler eklenirse her zaman bir doktora danışmalısınız.

Çocuklar

6 yaşından küçük çocuklarda karın ağrısı durumunda her zaman doktora başvurulmalıdır.

Iberogast®'in diğer ilaçlarla birlikte alınması

Bugüne kadar herhangi bir ilaç etkileşimi bildirilmemiştir.

Gebelik ve emzirme

Iberogast® gebe ve emziren kadınlardan alınmamalıdır.

Araç ve makine kullanma yetisi

Iberogast® amacına uygun ve/veya önerilen dozda kullanıldığında, karayolu trafiğine aktif katılım veya makine kullanma yetisinde herhangi bir kısıtlama beklenmemektedir.

Iberogast®'in alkol içeriği

Bu ilaç %31 hacim oranında alkol içerir.

3. Iberogast® nasıl alınır?

Bu ilacı her zaman tam olarak bu prospektüste açıklanan şekilde ve/veya doktorunuzun veya eczacınızın talimatlarına uygun şekilde alın. Emin değilseniz doktorunuza veya eczacınıza danışın.

Aksi repetitive edilmedikçe, Iberogast® günde 3 kez yemeklerden önce veya yemekle birlikte biraz sıvı içinde aşağıdaki gibi alınır:

Yetişkinler ve 13 yaş ve üstü ergenler	20 damla
6 ila 12 yaş arası çocuklar	15 damla
3 ila 5 yaş arası çocuklar	10 damla

Kullanmadan önce çalkalayın!
Damlalık şişesini dozlama sırasında 45° açıyla eğik tutun.

Kullanım süresi

Normalde kullanım süresiyle ilgili bir kısıtlama yoktur. İlaçın kullanım süresi hastalığın tipine, şiddetine ve seyrine bağlıdır.

Gerekenden fazla dozda Iberogast® aldymsanız

Bugüne kadar herhangi bir akut doz aşımı belirtilisi bulunmamaktadır. Ancak temel olarak alkol içeriği dikkate alınmalıdır.

Yanlışlıkla bir kez ila 2 kez doz fazla Iberogast® aldymsanız, yani toplam 40 ila 60 damla aldymsanız, bunun genellikle herhangi bir olumsuz sonucu yoktur. Önemli ölçüde yüksek dozlar aldymsanız lütfen doktorunuza haber verin. Kendisi gerekirse alınacak önlemler hakkında karar verebilir.

Aşırı miktarda Iberogast® aldymsanız, bir sonraki dozunuza doktor tarafından reçete edildiği gibi veya dozaj talimatlarında belirtilen şekilde alarak devam etmelisiniz.

Iberogast® almayı unuttysanız

Iberogast® almayı unuttysanız, bir sonraki dozunuza doktor tarafından reçete edildiği gibi veya dozaj talimatlarında belirtilen şekilde alarak devam etmelisiniz.

Bu ilacın kullanımını hakkında başka sorularınız varsa, doktorunuza veya eczacınıza danışın.

4. Hangi yan etkiler görülebilir?

Tüm ilaçlarda olduğu gibi bu ilacın da yan etkileri olabilir, ancak bunlar herkeste görülmeyebilir.

Çok nadiren (tedavi gören her 10.000 kişide 1 kişiden az): deri döküntüsü, kaşıntı, solunum güçlüğü gibi aşırı duyarlılık reaksiyonları. Bilinmeyen (eldeki verilere göre sıklık tahmin edilemiyor): kirlenmiş içeren ilaçların kullanımı sırasında, karaciğer hasarı vakaları (karaciğer enzim değerlerinde artış, ilaca bağlı sarılıkta kadar bilirubin yükselmesi (ilaca bağlı toksik hepatit) ve karaciğer yetmezliği vakaları) meydana gelmiştir.

Yan etki oluşması halinde, preparat kesilmesi ve bir doktora başvurulmalıdır. Doktor yan etkinin şiddeti ve gerekirse alınacak ek önlemler hakkında karar verebilir.

Yan etkilerin bildirilmesi

Yan etkiler fark ederseniz doktorunuza veya eczacınıza başvurun. Bu durum bu prospektüste belirtilmeyen yan etkiler için de geçerlidir. Ayrıca yan etkileri doğrudan Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (Alman ilaç ve Tıbbi Ürünler Enstitüsü), Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Web sitesi: www.bfarm.de adresine de bildirebilirsiniz. Yan etkileri bildirerek, bu ilacın güvenliğini hakkında daha fazla bilgi sahibi olmasına katkıda bulunabilirsiniz.

5. Iberogast® nasıl saklanır?

Bu ilacı çocukların erişemeyeceği bir yerde saklayın. Saklama sıcaklığı 25 °C'yi aşmamalıdır.

Iberogast®'ta tortu veya bulanıklık olursasa; bunun preparatın etkinliği üzerinde hiçbir etkisi yoktur.

Bu ilacı, damlalık şişesinin ve dş kartonun üzerinde "Son kullanma tarihi" olarak belirtilen tarihten sonra kullanmayın. Son kullanma tarihi, belirtilen oym son günüdür.

Damlalık şişesi açıldıktan sonra Iberogast® 8 hafta raf ömrüne sahiptir. İlaçları, asla atık su yoluyla atmayın (örn. tuvalet veya lavabo yoluyla atmayın). Kullanılmadığınız ilaçları, nasıl imha edilmesi gerektiği eczacınıza sorunuz. Böylece çevrenin korunmasına katkıda bulunmuş olursunuz. Ayrıntılı bilgi için bkz. www.bfarm.de/arzneimittelsorgung.

6. Paket içeriği ve diğer bilgiler

Iberogast®'neler içeriği
- 100 ml sıvının içindeki etken maddeler şunlardır: