

## **Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

### **Mometasone Sandoz 50 Mikrogramm/Dosis Nasenspray, Suspension**

#### **Mometasonfuroat**

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht:**

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

#### **1. Was ist Mometasone Sandoz und wofür wird es angewendet?**

##### **Was ist Mometasone Sandoz?**

Mometasone Sandoz Nasenspray enthält Mometasonfuroat, das zur Arzneimittelgruppe der Kortikosteroide gehört. Wenn Mometasonfuroat in die Nase gesprüht wird, kann dies dazu beitragen eine Entzündung (Schwellung und Reizung der Nase), Niesen, Juckreiz und eine verstopfte oder laufende Nase zu lindern.

##### **Wofür wird Mometasone Sandoz angewendet?**

###### Heuschnupfen und perenniale Rhinitis

Mometasone Sandoz wird zur Behandlung der Symptome eines Heuschnupfens (sog. saisonale allergische Rhinitis) und einer perennialen (ganzjährigen) Rhinitis bei Erwachsenen und Kindern ab 3 Jahren angewendet.

Heuschnupfen, der zu bestimmten Zeiten im Jahr auftritt, ist eine allergische Reaktion, die durch das Einatmen von Pollen von Bäumen, Gräsern, Kräutern und auch Schimmelpilzen und Pilzsporen hervorgerufen wird. Die perenniale Rhinitis tritt das ganze Jahr über auf und ihre Symptome können durch eine Empfindlichkeit gegenüber verschiedensten Dingen, einschließlich Hausstaubmilben, Tierhaare (oder Hautschuppen), Federn und bestimmte Speisen ausgelöst werden. Mometasone Sandoz vermindert die Schwellung und Reizung in der Nase und lindert so Niesen, Juckreiz und eine verstopfte oder laufende Nase, was durch Heuschnupfen oder perenniale Rhinitis hervorgerufen wird.

###### Nasenpolypen

Mometasone Sandoz wird zur Behandlung von Nasenpolypen bei Erwachsenen ab 18 Jahren angewendet.

Nasenpolypen sind kleine Wucherungen an der Nasenschleimhaut, die normalerweise beide Nasenhöhlen betreffen. Mometasone Sandoz vermindert die Entzündung in der Nase, was zu

einem allmählichen Schrumpfen der Polypen führt; dadurch wird das Gefühl einer Verstopfung der Nase, die die Atmung durch die Nase beeinträchtigt, gebessert.

## **2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Mometasone Sandoz beachten?**

### **Mometasone Sandoz darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Mometasonfuroat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie eine unbehandelte Infektion in der Nase haben. Die Anwendung von Mometasone Sandoz während einer unbehandelten Infektion in der Nase, z. B. Herpes, kann die Infektion verschlimmern. Sie sollten abwarten, bis die Infektion abgeklungen ist, bevor Sie mit der Anwendung des Nasensprays beginnen.
- wenn Sie vor Kurzem eine Operation an der Nase hatten oder sich die Nase verletzt haben. Sie sollten das Nasenspray nicht anwenden bis Ihre Nase geheilt ist.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Mometasone Sandoz anwenden,

- wenn Sie Tuberkulose haben oder jemals hatten.
- wenn Sie irgendeine andere Infektion haben.
- wenn Sie andere Kortikosteroide anwenden, entweder oral oder durch Injektion.
- wenn Sie Mukoviszidose/zystische Fibrose haben.

Sprechen Sie während der Anwendung von Mometasone Sandoz mit Ihrem Arzt,

- wenn Ihr Immunsystem nicht gut funktioniert (wenn Sie Schwierigkeiten bei der Abwehr von Infektionen haben) und Sie in Kontakt mit einer Person mit Masern oder Windpocken kommen. Sie sollten jeglichen Kontakt mit Personen, die diese Infektionen haben, meiden.
- wenn Sie eine Infektion in der Nase oder im Rachen haben.
- wenn Sie das Arzneimittel mehrere Monate oder länger anwenden.
- wenn Sie eine ständige Reizung in der Nase oder im Rachen haben.

Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn verschwommenes Sehen oder andere Sehstörungen bei Ihnen auftreten.

Wenn kortikosteroidhaltige Nasensprays in hohen Dosen über lange Zeit angewendet werden, können Nebenwirkungen aufgrund des vom Körper aufgenommenen Arzneimittels auftreten.

Wenn Ihre Augen jucken oder gereizt sind, wird Ihr Arzt möglicherweise empfehlen, dass Sie andere Behandlungen zusammen mit Mometasone Sandoz anwenden.

### **Kinder**

Bei Anwendung von hohen Dosen über einen langen Zeitraum können kortikosteroidhaltige Nasensprays bestimmte Nebenwirkungen, wie verlangsamtes Wachstum bei Kindern, verursachen.

Es wird empfohlen, die Körpergröße von Kindern, die eine Langzeitbehandlung mit Kortikosteroiden über die Nase erhalten, regelmäßig zu messen, und den Arzt zu benachrichtigen, wenn Abweichungen festgestellt werden.

### **Anwendung von Mometasone Sandoz zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden, auch wenn es sich um Arzneimittel handelt, die ohne ärztliche Verschreibung erhältlich sind.

Einige Arzneimittel können die Wirkungen von Mometasone Sandoz verstärken und Ihr Arzt wird Sie möglicherweise sorgfältig überwachen, wenn Sie diese Arzneimittel einnehmen (einschließlich einiger Arzneimittel gegen HIV: Ritonavir, Cobicistat).

Wenn Sie noch andere Kortikosteroide gegen Allergien anwenden (entweder oral oder als Injektion), wird Ihnen Ihr Arzt möglicherweise raten, die Anwendung zu beenden, wenn Sie mit der Anwendung von Mometasone Sandoz beginnen. Einige wenige Menschen stellen fest, dass sie unter gewissen unerwünschten Wirkungen leiden, wenn sie die Einnahme oder Injektion von Kortikosteroiden abbrechen, wie z. B. Gelenk- oder Muskelschmerzen, Schwäche und Depressionen. Andere Allergien können sich möglicherweise bei Ihnen entwickeln, z. B. juckende, tränende Augen oder gerötete und juckende Hautpartien. Wenn Sie eines dieser Symptome bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Es liegen wenige bis keine Informationen zur Anwendung von Mometasone Sandoz bei Schwangeren vor. Es ist nicht bekannt, ob Mometasonfuroat in die Muttermilch übergeht.

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.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es stehen keine Informationen zum Einfluss von Mometasone Sandoz auf die Fähigkeit, ein Fahrzeug zu führen oder Werkzeuge oder Maschinen zu bedienen, zur Verfügung.

### **Mometasone Sandoz enthält Benzalkoniumchlorid**

Dieses Arzneimittel enthält Benzalkoniumchlorid, das eine Reizung oder Schwellung der Nasenschleimhaut hervorrufen kann, insbesondere bei längerer Anwendung.

## **3. Wie ist Mometasone Sandoz anzuwenden?**

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Sie dürfen keine höhere Dosis anwenden oder das Spray häufiger oder länger anwenden als Ihr Arzt es Ihnen empfiehlt.

### **Behandlung von Heuschnupfen und ganzjähriger Rhinitis**

#### **Anwendung bei Erwachsenen und Kindern über 12 Jahren**

#### **Die empfohlene Dosis beträgt einmal täglich zwei Sprühstöße in jedes Nasenloch.**

- Sobald Ihre Symptome unter Kontrolle sind, wird Ihnen Ihr Arzt ggf. raten, die Dosis zu verringern.
- Wenn Sie nicht beginnen, sich besser zu fühlen, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden. Dieser wird Ihnen vielleicht raten, die Dosis zu erhöhen; die maximale Tagesdosis beträgt vier Sprühstöße in jedes Nasenloch einmal täglich.

#### **Anwendung bei Kindern von 3 bis 11 Jahren**

#### **Die empfohlene Dosis beträgt einmal täglich einen Sprühstoß in jedes Nasenloch.**

Bei einigen Patienten beginnt die Linderung der Symptome 12 Stunden nach der ersten Dosis von Mometasone Sandoz; es ist jedoch möglich, dass der volle Nutzen der Behandlung

innerhalb der ersten zwei Tage noch nicht erreicht wird. Wenn Sie oder Ihr Kind an starkem Heuschnupfen leiden, muss die Behandlung unter Umständen einige Tage vor der Pollenflugzeit beginnen. Am Ende der Pollenflugzeit sollten Ihre Heuschnupfensymptome besser werden und die Behandlung dann nicht mehr nötig sein.

## **Nasenspolypen**

### **Anwendung bei Erwachsenen über 18 Jahren**

**Die empfohlene Anfangsdosis beträgt einmal täglich zwei Sprühstöße in jedes Nasenloch.**

- Wenn die Symptome nach 5 bis 6 Wochen noch nicht unter Kontrolle sind, kann die Dosis auf zweimal täglich zwei Sprühstöße in jedes Nasenloch erhöht werden. Sobald die Symptome unter Kontrolle sind, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise raten, die Dosis zu verringern.
- Wenn nach 5 bis 6 Wochen der zweimal täglichen Anwendung noch keine Linderung der Symptome zu beobachten ist, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

### **Vorbereitung des Nasensprays für die Anwendung**

Ihr Mometasone Sandoz Nasenspray hat einen Staubdeckel, der den Zerstäuber schützt und sauber hält. Denken Sie daran, diesen abzunehmen, bevor Sie das Spray benutzen und ihn nach der Anwendung wieder aufzusetzen.

**Die Flasche vor jeder Anwendung schütteln.**

**Durchstechen Sie nicht das Nasenstück (die Öffnung der Düse) mit einer Nadel oder einem anderen spitzen Gegenstand.**

Wenn Sie das Spray zum ersten Mal benutzen, müssen Sie die Flasche funktionsbereit machen, indem Sie 10-mal pumpen, bis ein feiner Nebel produziert wird:

1. Flasche gut schütteln.
2. Die Kunststoffkappe entfernen.
3. Legen Sie Ihren Zeigefinger und Mittelfinger an jeder Seite des Zerstäubers und Ihren Daumen unterhalb der Flasche an (Abb. 1). **Nicht** die Öffnung des Nasenstücks durchstechen.
4. Richten Sie den Zerstäuber von sich weg und drücken Sie ihn dann mit Ihren Fingern herunter. Pumpen Sie 10-mal, bis ein feiner Nebel austritt (Abb. 1).

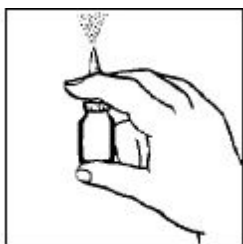


Figure 1

Wenn Sie das Spray 14 Tage oder länger nicht benutzt haben, müssen Sie die Flasche erneut funktionsbereit machen, indem Sie zweimal pumpen, bis ein feiner Nebel produziert wird.

### **Wie ist das Nasenspray anzuwenden?**

1. Flasche gut schütteln und Schutzkappe abnehmen. (Abb. 2).



Figure 2

2. Putzen sie sich vorsichtig die Nase, um die Nasenlöcher zu reinigen.
3. Schließen Sie ein Nasenloch und führen Sie den Zerstäuber in das andere Nasenloch ein. Neigen Sie den Kopf leicht nach vorne und halten Sie dabei die Flasche aufrecht.
4. Atmen Sie vorsichtig oder langsam durch die Nase und spritzen Sie während des Atmens einen Sprühstoß feinen Nebel in die Nase, indem Sie EINMAL mit Ihren Fingern (Abb. 3) darauf drücken.

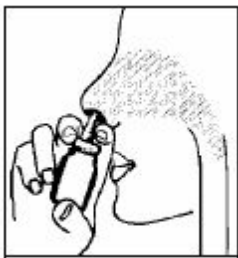


Figure 3

5. Atmen Sie durch den Mund aus. Wiederholen Sie gegebenenfalls Schritt 4, um einen zweiten Sprühstoß in dasselbe Nasenloch zu inhalieren.
6. Entfernen Sie den Zerstäuber aus diesem Nasenloch und atmen Sie durch den Mund aus.
7. Wiederholen Sie die Schritte 3 bis 6 mit dem anderen Nasenloch.

Wischen Sie den Zerstäuber nach Benutzung des Sprays sorgfältig mit einem sauberen Taschentuch oder Kosmetiktuch ab und setzen den Staubdeckel wieder auf.

#### Säubern Ihres Nasensprays

- Es ist wichtig, das Nasenspray regelmäßig zu säubern, denn sonst funktioniert es nicht richtig.
- Entfernen Sie den Staubdeckel und ziehen Sie vorsichtig den Zerstäuber ab.
- Reinigen Sie den Zerstäuber und den Staubdeckel in warmem Wasser und spülen Sie sie dann unter dem laufenden Hahn ab.
- **Versuchen Sie nicht, die Austrittsöffnung des Nasenstücks mit einer Nadel oder einem anderen scharfen Gegenstand zu erweitern, weil dadurch das Nasenstück beschädigt wird und Sie somit nicht die richtige Dosis des Arzneimittels erhalten.**
- Lassen Sie den Staubdeckel und den Zerstäuber an einem warmen Ort trocknen.
- Drücken Sie den Zerstäuber wieder auf die Flasche und setzen Sie den Staubdeckel wieder auf.
- Vor der ersten Benutzung nach dem Reinigen muss das Spray mit 2 Sprühstößen wieder funktionsbereit gemacht werden.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Mometasone Sandoz angewendet haben, als Sie sollten**

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie versehentlich eine größere Menge angewendet haben als Ihnen verschrieben wurde.

Wenn Sie über längere Zeit oder in größeren Mengen Steroide anwenden, können sie in seltenen Fällen bestimmte Hormone beeinflussen. Bei Kindern kann dies deren Wachstum und Entwicklung beeinflussen.

Wenn Sie eine größere Menge von Mometasone Sandoz haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

#### **Wenn Sie die Anwendung von Mometasone Sandoz vergessen haben**

Wenn Sie die Anwendung Ihres Nasensprays zur richtigen Zeit vergessen, wenden Sie es an, sobald Sie sich daran erinnern, und fahren Sie dann mit dem üblichen Einnahmeschema fort. Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

#### **Wenn Sie die Anwendung von Mometasone Sandoz abbrechen**

Bei manchen Patienten sollte Mometasone Sandoz seine Symptom-lindernde Wirkung 12 Stunden nach der ersten Dosis entfalten; der volle Nutzen dieser Behandlung wird jedoch ggf. nicht vor Ablauf von zwei Tagen zu sehen sein. Es ist sehr wichtig, dass Sie Ihr Nasenspray regelmäßig anwenden. Sie dürfen Ihre Behandlung nicht abbrechen, auch nicht, wenn es Ihnen schon besser geht, es sei denn, Ihr Arzt hat Ihnen gesagt, dass Sie das tun sollen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung 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.

Nach der Anwendung dieses Produktes können sofortige Überempfindlichkeits- (allergische) Reaktionen auftreten, die schwerwiegend sein können. **Sie dürfen** Mometasone Sandoz **nicht weiter** anwenden und müssen sofort einen Arzt aufsuchen, wenn Sie Symptome feststellen wie:

- Schwellung von Gesicht, Zunge oder Rachen
- Schwierigkeiten beim Schlucken
- Nesselsucht
- pfeifende Atmung oder Atemnot

Wenn kortikosteroidhaltige Nasensprays in hohen Dosen über lange Zeit angewendet werden, können Nebenwirkungen aufgrund des vom Körper aufgenommenen Wirkstoffs auftreten.

#### Weitere Nebenwirkungen

Die meisten Menschen haben keine Probleme nach der Anwendung des Nasensprays. Einige Menschen stellen jedoch fest, dass sie nach der Anwendung von Mometasone Sandoz oder anderen kortikosteroidhaltigen Nasensprays an Folgendem leiden:

#### Häufige Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10 Personen betreffen):

- Kopfschmerzen
- Niesen
- Nasenbluten [trat sehr häufig (kann bei mehr als 1 von 10 Personen auftreten) bei Personen mit Nasenpolypen auf, die zweimal täglich zwei Sprühstöße Mometasone Sandoz in jedes Nasenloch erhielten]
- wunde Nase oder Hals
- Geschwüre in der Nase
- Infektion der Atemwege

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Erhöhung des Augeninnendrucks (Glaukom) und/oder Linsentrübungen, die zu Sehstörungen führen können
- Verschwommenes Sehen
- Schädigung der Nasenscheidewand
- Veränderungen des Geschmacks- und Geruchsempfindens
- Atemnot und/oder pfeifende Atmung

### **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 anzeigen über die Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, [www.afmps.be](http://www.afmps.be), Abteilung Vigilanz: Website:

[www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be), e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be). Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### **5. Wie ist Mometasone Sandoz aufzubewahren?**

- Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.
- Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.
- Nach Anbruch der Flasche sollte das Arzneimittel innerhalb 2 Monaten verwendet werden. Nur jeweils 1 Flasche öffnen.
- Nicht einfrieren.
- 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 Mometasone Sandoz enthält**

- Der Wirkstoff ist Mometasonfuroat. Jede Betätigung der Pumpe liefert eine abgemessene Dosis von 50 Mikrogramm Mometasonfuroat (als Mometasonfuroatmonohydrat).
- Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose und Carmellose-Natrium, Glycerol, Citronensäure-Monohydrat, Natriumcitratdihydrat, Polysorbat 80, Benzalkoniumchlorid, Wasser für Injektionszwecke.

#### **Wie Mometasone Sandoz aussieht und Inhalt der Packung**

Dieses Arzneimittel ist eine weiße, homogene Suspension, verpackt in einer weißen Kunststoffflasche, die mit einer Sprühpumpe ausgestattet ist und in einem Karton eingelegt ist.

Packungsgrößen:

- 1x10 g (60 Sprühstößen)
- 1x17 g (120 Sprühstößen)
- 1x18 g (140 Sprühstößen)
- 2x18 g (140 Sprühstößen)
- 3x18 g (140 Sprühstößen)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

*Pharmazeutischer Unternehmer*

Sandoz nv/sa  
Hermeslaan 1H  
1831 Machelen

*Hersteller*

Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slowenien

**Zulassungsnummer**

BE434445

**Art der Abgabe**

Verschreibungspflichtig

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

- BE: Mometasone Sandoz 50 microgram/dosis neusspray, suspensie / 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale / 50 Mikrogramm/Dosis Nasenspray, Suspension
- CZ: Mommox 0,05 mg/dávku nosní sprej, suspenze
- DE: Mometasonfuroat – 1 A Pharma 50 Mikrogramm/Sprühstoß Nasenspray, Suspension
- DK: Mometasone Sandoz
- EE: Nasometin, 50 mikrogrammi/pihustus, ninasprei, suspensioon
- ES: Mometasona Sandoz 50 microgramos/dosis suspensión para pulverización nasal
- FI: Mommox 50 mikrogrammaa/annos, nenäsumute, suspensio
- FR: MOMETASONE SANDOZ 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale
- HU: Mometason Sandoz 50 mikrogramm/adag szuszpenziós orrspray
- IT: ZHEKORT
- NL: Mometasonfuroaat Sandoz 50 microgram/dosis, neusspray, suspensie
- NO: Mometasone Sandoz, 50 mikrogram/dose, nesenspray, suspensjon
- PL: NASOMETIN, 50 MIKROGRAMÓW/DAWKĘ ODMIERZONĄ, AEROZOL DO NOSA, ZAWIESINA
- PT: Mometasona Sandoz 50 µg/dose Suspensão para pulverização nasal
- RO: Furoat de mometazonă Sandoz 50 micrograme/doză spray nazal, suspensie
- SK: Mometasone Sandoz 50 mikrogramov, nosová suspenzná aerodisperzia
- SI: Mommox 50 mikrogramov/vpih pršilo za nos, suspenzija
- SE: Mommox 50 mikrogram/dos, nässpray, suspension
- UK: Mometasone Furoate 50 micrograms/dose, Nasal Spray, suspension

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 09/2025.**

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 12/2025.**