



PZN-0299157

Luffeel®

neusspray, oplossing

Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30, Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht na 2 weken niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Luffeel neusspray en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Luffeel neusspray niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Luffeel neusspray?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Luffeel neusspray?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Luffeel neusspray en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Luffeel is een homeopathisch geneesmiddel met bestanddelen traditioneel gebruikt voor de symptomatische behandeling van allergische rhinitis van diverse oorsprong, zoals hooikoorts.

Dit homeopathische geneesmiddel wordt gebruikt volgens de principes van de bioregulerende geneeskunde.

Wordt uw klacht na 2 weken niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. Wanneer mag u Luffeel neusspray niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Luffeel neusspray bevat benzalkoniumchloride. Bij sommige patiënten kan dit irritatie van het neusslijmvlies veroorzaken; dit gebeurt zeer zelden.

In zeer zeldzame gevallen kan benzalkoniumchloride bronchospasme veroorzaken bij patiënten met een voorgeschiedenis van astma.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Luffeel neusspray nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Tot op heden zijn er geen interacties met andere geneesmiddelen bekend.

Waarom moet u letten met eten en drinken?

Voor zover bekend kan dit geneesmiddel in combinatie met voedsel en drank worden gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Er zijn van Luffeel neusspray geen gegevens beschikbaar over het effect op de vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding. Er wordt geen invloed op de vruchtbaarheid, zwangerschap of borstvoeding verwacht, gezien de homeopathische verdunningen van de bestanddelen van dit geneesmiddel tot dusver niet toxisch zijn gebleken. Voor zover bekend kan Luffeel neusspray gedurende de zwangerschap en de periode van borstvoeding zonder bezwaar overeenkomstig de aanbevolen dosering worden gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen gegevens bekend die er op wijzen dat Luffeel neusspray invloed heeft op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen.

Luffeel neusspray bevat benzalkoniumchloride

Dit middel bevat 0,012 mg benzalkoniumchloride in elke verstuiving, overeenkomend met 1 mg/10g. Benzalkoniumchloride kan irritatie of zwelling in de neus veroorzaken, vooral bij langdurig gebruik.

3. Hoe gebruikt u Luffeel neusspray?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering voor volwassenen:

De gebruikelijke dosering is 1-2 verstuivingen in elk neusgat, 3 tot 5 maal daags.

Dosering voor kinderen:

Kinderen en adolescenten van 6 tot 18 jaar:

De gebruikelijke dosering is 1-2 verstuivingen in elk neusgat, 3 tot 5 maal daags.

Kinderen van 2 tot 5 jaar:

De gebruikelijke dosering is 1 verstuiving in elk neusgat, 3 tot 4 maal daags.

Bij iedere toediening de aanbevolen hoeveelheid in beide neusgaten verstuiven. Om hygiënische redenen is het aangeraden hetzelfde product niet met anderen te delen.

Notice : Information de l'utilisateur

Luffeel®

solution pour pulvérisation nasale

Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30, Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Luffeel spray nasal et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Luffeel spray nasal ?
3. Comment utiliser Luffeel spray nasal ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Luffeel spray nasal ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Luffeel spray nasal et dans quels cas est-il utilisé ?

Luffeel est un médicament homéopathique contenant des composants traditionnellement utilisés dans le traitement symptomatique de la rhinite allergique d'origines diverses, telle que le rhume des foins.

Ce médicament homéopathique est utilisé selon les principes de la médecine bioregulateoire.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Luffeel spray nasal ?

N'utilisez jamais Luffeel spray nasal

si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

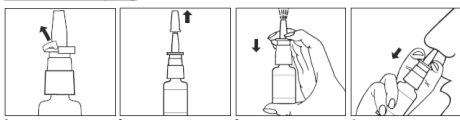
Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Luffeel spray nasal.

Ce médicament contient du chlorure de benzalkonium. Chez certains sujets, celui-ci peut provoquer une irritation de la muqueuse nasale ; cela se produit très rarement.

Dans de très rares cas, le chlorure de benzalkonium peut provoquer des bronchospasmes chez les patients ayant des antécédents d'asthme.

Gebruiksaanwijzing



Zorg ervoor dat het veiligheidsloot intact is voor het eerste gebruik. Gebruik dit middel niet als de sluiting beschadigd is.

1. Verwijder de verzegeling aan de onderkant van de beschermkap.
2. Verwijder de beschermkap.
3. Pomp 5 malen voor het eerste gebruik tot er een gelijkmatige spuitnevel uitkomt.
4. Steek de spuitopening voorzichtig in het neusgat en pomp zoals aangegeven.

Adem diep in door de neus. Reinig de sproeiopening en plaats de beschermkap na elk gebruik terug.

Heeft u teveel van dit middel gebruikt?

Volgens de homeopathie is het effect gerelateerd aan de verdunningsgraad en niet zozeer aan de dosering. Wanneer u meer dan de aanbevolen dosering van Luffeel neusspray zou gebruiken, zal het effect daardoor niet sterker zijn.

Wanneer u teveel van Luffeel neusspray heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antifictiecentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Gebruik geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Er zijn geen effecten te verwachten na het stoppen met de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken. In zeer zeldzame gevallen kunnen lokale allergische reacties (overgevoeligheid) of irritatie van het neusslijmvlies optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het nationale meldsysteem:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en

Gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

Postbus 97

B-1000 BRUSSEL Madou

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Luffeel neusspray?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na EXP. De eerste twee cijfers duiden de maand aan, de volgende vier het jaartal. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum. Na eerste opening is de neusspray 6 maanden houdbaar.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in 100 g oplossing zijn: Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30 à 10 g; Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200 à 5 g.

De andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn: gezuiverd water, natriumchloride, natriumdihydrogenfosfaat dihydraat, dinatriumfosfaat dihydraat en benzalkoniumchlorideoplossing.

Hoe ziet Luffeel neusspray eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Neusspray, oplossing. Flesje van 20 ml met doseerpompje.

Voor uitwendig gebruik.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Heel Belgium NV

Booiebos 25

B-9031 Drongen (Gent)

Tel: 09/265 95 65

E-mail: info@heel.be

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

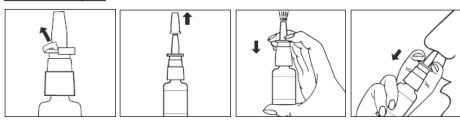
HO-BE506764

Afleveringswijze

Vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2021.

PZN-0299157



Assurez-vous que le verrou de sécurité est intact avant la première utilisation. N'utilisez pas ce médicament si la fermeture est endommagée.

1. Retirez le joint à la base du capuchon de protection.
2. Retirez le capuchon de protection.
3. Pompez 5 fois avant la première utilisation jusqu'à l'obtention d'un brouillard de pulvérisation uniforme.
4. Insérez avec précaution l'embout nasal dans la narine et pompez comme indiqué.

Inspirez profondément par le nez. Nettoyez l'orifice du vaporisateur et remettez le capuchon de protection en place après chaque utilisation.

Si vous avez utilisé plus de Luffeel spray nasal que vous n'auriez dû

Selon l'homéopathie, l'effet est lié à la dilution et non à la posologie. Si vous avez utilisé plus de Luffeel spray nasal que la dose recommandée, l'effet ne sera pas plus fort. Si vous avez utilisé ou pris trop de Luffeel spray nasal, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous avez oublié d'utiliser Luffeel spray nasal

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser.

Si vous arrêtez d'utiliser Luffeel spray nasal

L'arrêt du traitement n'entraîne pas d'effets particuliers. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Dans de très rares cas, des réactions allergiques locales (hypersensibilité) ou une irritation de la muqueuse nasale peuvent survenir.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration :

Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé
Division Vigilance
Boîte Postale 97
B-1000 BRUXELLES Madou
Site internet: www.notifierunefetindesirable.be
e-mail: adr@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Luffeel spray nasal ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. A conserver dans l'emballage d'origine. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. Les deux premiers chiffres indiquent le mois et les quatre suivants, l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Après la première ouverture, le spray nasal peut être conservé 6 mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Luffeel spray nasal

Les substances actives de 100 g de solution sont : Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30 à 10 g ; Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200 à 5 g. Les autres composants (excipients) sont : eau purifiée, chlorure de sodium, phosphate monosodique dihydraté, phosphate disodique dihydraté et solution de chlorure de benzalkonium.

Comment se présente Luffeel spray nasal et contenu de l'emballage extérieur

Solution pour pulvérisation nasale. Flacon avec pompe doseuse contenant 20 ml. Pour usage externe.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Heel Belgium NV
Booiebos 25
B-9031 Drongen (Gent)
Tel.: 09/265 95 65
E-mail: info@heel.be

Numéro d'autorisation de mise sur le marché
HO-BE506764

Mode de délivrance
Délivrance libre.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est septembre 2021.

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Luffeel®

Nasenspray, Lösung

Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30, Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes, oder Apothekers an.

- 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 2 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Luffeel Nasenspray und wofür wird es angewendet?

Luffeel ist ein homöopathisches Arzneimittel mit Bestandteilen, die traditionell zur symptomatischen Behandlung der allergischen Rhinitis verschiedener Ursachen verwendet werden, wie z.B. Heuschnupfen.

Dieses homöopathische Arzneimittel wird entsprechend den Grundsätzen der bioregulatorischen Medizin angewendet.

Wenn Sie sich nach 2 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Luffeel Nasenspray beachten?

Luffeel Nasenspray darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Luffeel Nasenspray anwenden.

Luffeel Nasenspray enthält Benzalkoniumchlorid. In sehr seltenen Fällen kann dies bei einigen Patienten Reizungen der Nasenschleimhaut verursachen.

Bei anfälligen Asthma-Patienten kann in sehr seltenen Fällen durch Benzalkoniumchlorid ein Bronchospasmus (krampfartige Verengungen der Atemwege) auftreten.

Anwendung von Luffeel Nasenspray 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. Bislang sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Anwendung von Luffeel Nasenspray zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Soweit bekannt, kann dieses Arzneimittel zusammen mit Speisen und Getränken angewendet werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

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.

Es liegen keine Angaben über die Wirkung von Luffeel Nasenspray auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft und Stillen vor. Es ist kein Einfluss auf Fruchtbarkeit, Schwangerschaft oder Stillen zu erwarten, angesichts der homöopathischen Verdünnungen der Bestandteile dieses Arzneimittels, die sich bisher nicht als toxisch erwiesen haben. Soweit bekannt, kann Luffeel Nasenspray während der Schwangerschaft und der Stillzeit in der empfohlenen Dosierung angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine Informationen bekannt, die darauf hinweisen, dass Luffeel Nasenspray die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt.

Luffeel Nasenspray enthält Benzalkoniumchlorid

Dieses Arzneimittel enthält 0,012 mg Benzalkoniumchlorid pro Sprühstoß entsprechend 1 mg/10 mg Benzalkoniumchlorid kann eine Reizung oder Schwellung der Nasenschleimhaut hervorrufen, insbesondere bei längerer Anwendung.

3. Wie ist Luffeel Nasenspray anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierung für Erwachsene:

Die übliche Dosis beträgt 1-2 Sprühstoße in jedes Nasenloch, 3 bis 5 mal täglich.

Dosierung für Kinder:

Kinder und Jugendliche von 6 bis 18 Jahren:

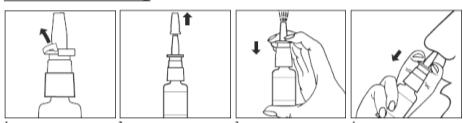
Die übliche Dosis beträgt 1-2 Sprühstoße in jedes Nasenloch, 3 bis 5 mal täglich.

Kinder von 2 bis 5 Jahren:

Die übliche Dosis beträgt 1 Sprühstoß in jedes Nasenloch, 3 bis 4 mal täglich.

Für jede Anwendung die empfohlene Dosis in jedes Nasenloch sprühen. Aus hygienischen Gründen ist es nicht empfehlenswert, dasselbe Produkt mit anderen zu teilen.

Gebrauchsanweisung



Vergewissern Sie sich vor dem ersten Gebrauch, dass der Sicherheitsverschluss intakt ist. Verwenden Sie das Präparat nicht, wenn der Verschluss beschädigt ist.

1. Entfernen Sie das Siegel an der Unterseite der Schutzkappe.
2. Entfernen Sie die Schutzkappe.
3. Vor dem ersten Gebrauch 5 mal pumpen, bis ein gleichmäßiger Sprühnebel austritt.
4. Führen Sie die Sprühöffnung vorsichtig in das Nasenloch ein und pumpen Sie wie angegeben.

Tief durch die Nase einatmen. Nach jedem Gebrauch die Sprühöffnung reinigen und die Schutzkappe wieder aufsetzen.

Wenn Sie eine größere Menge von Luffeel Nasenspray angewendet haben, als Sie sollten

Gemäß der Lehre der Homöopathie steht die Wirkung mehr mit dem Verdünnungsgrad als mit der Dosierung im Zusammenhang. Wenn Sie mehr als die empfohlene Dosis von Luffeel Nasenspray anwenden, wird die Wirkung daher nicht stärker sein.

Wenn Sie eine größere Menge von Luffeel Nasenspray angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Anwendung von Luffeel Nasenspray vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von Luffeel Nasenspray abbrechen
Es sind keine Wirkungen nach dem Absetzen der Behandlung zu erwarten.

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. In sehr seltenen Fällen können lokale allergische Reaktionen (Überempfindlichkeit) oder Reizungen der Nasenschleimhaut auftreten.

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 über das nationale Meldesystem anzeigen:

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

Abteilung Vigilanz

Postfach 97

B-1000 BRÜSSEL Madou

Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: 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 Luffeel Nasenspray aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. In der Originalverpackung aufbewahren. Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Flasche und dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Die ersten zwei Ziffern geben den Monat an, die vier nächsten das Jahr. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Die Haltbarkeit nach Anbruch von dem Nasenspray beträgt 6 Monate.

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 Luffeel Nasenspray enthält

Die Wirkstoffe in 100 g Lösung sind: Luffa operculata D4, Luffa operculata D12, Luffa operculata D30, Galphimia glauca D4, Galphimia glauca D12, Galphimia glauca D30 à 10 g ; Histaminum D12, Histaminum D30, Histaminum D200, Sulphur D12, Sulphur D30, Sulphur D200 à 5 g.

Die sonstigen Bestandteile sind: gereinigtes Wasser, Natriumchlorid, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Dinatriumhydrogenphosphat-Dihydrat und Benzalkoniumchlorid-Lösung.

Wie Luffeel Nasenspray aussieht und Inhalt der Packung
Nasenspray, Lösung.

Flasche zu 20 ml mit einer Dosierpumpe.
Äusserliche Anwendung.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Heel Belgium NV
Booiebos 25
B-9031 Drongen (Gent)
Tel.: 09/265 95 65
E-mail: info@heel.be

Zulassungsnummer

HO-BE506764

Abgabestatus
Freie Abgabe

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im September 2021.