



Iberogast®

Flüssigkeit

Pflanzliches Arzneimittel



Lesen Sie bitte die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie. Dieses Arzneimittel ist auch ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muß Iberogast® jedoch vorschriftsgemäß eingenommen werden.

- 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 sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Iberogast® und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Iberogast® beachten?
3. Wie ist Iberogast® einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Iberogast® aufzubewahren?
6. 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:

- bei Überempfindlichkeit (Allergie) gegen die Wirkstoffe von Iberogast®;
- 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.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Iberogast® ist erforderlich:

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 bei erstmaliger Anwendung von Iberogast® die Beschwerden sich 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. Bei Kindern unter 6 Jahren sollte bei Bauchschmerzen grundsätzlich ein Arzt aufgesucht werden.

Bei der Einnahme von Iberogast® mit anderen Arzneimitteln:

Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Bei der Einnahme von Iberogast® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken:

Bisher sind keine Wechselwirkungen bekannt.

Schwangerschaft und Stillzeit:

Iberogast® darf von Schwangeren und Stillenden nicht eingenommen werden.

Verkehrstüchtigkeit und das 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.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Iberogast®:

Iberogast® enthält 31 % Alkohol.

3. Wie ist Iberogast® einzunehmen?

Soweit nicht anders verordnet, wird Iberogast® 3 mal täglich vor oder zu den Mahlzeiten in etwas Flüssigkeit wie folgt eingenommen:

Erwachsene & Jugendliche ab 13 Jahren 20 Tropfen

Kinder von 6 bis 12 Jahren 15 Tropfen

Kinder von 3 bis 5 Jahren 10 Tropfen

Grundsätzlich besteht keine Beschränkung der Anwendungsdauer. Die Dauer der Einnahme richtet sich nach Art, Schwere und Verlauf der Erkrankung. Vor Gebrauch schütteln!

Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

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.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Sehr selten können Überempfindlichkeitsreaktionen wie z.B. Hautausschlag, Juckreiz, Atembeschwerden auftreten.

Bei der Anwendung von Schöllkraut-haltigen Arzneimitteln sind Fälle von Leberschädigungen (Anstieg der Leberenzymwerte, des Bilirubins bis hin zu arzneimittelbedingter Gelbsucht (medikamentösoxischer 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 oder das medizinische Fachpersonal. 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?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren! Bitte nicht über +25 °C lagern!

Sollte Iberogast® Ausflockungen oder Trübungen aufweisen, so sind diese ohne Einfluß auf die Wirksamkeit des Präparates.

Iberogast® darf nach Ablauf des auf dem Behältnis und der äußeren Umhüllung angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwendet werden.

Nach Anbruch des Behältnisses ist Iberogast® 8 Wochen haltbar.

6. Weitere Informationen:

100 ml Flüssigkeit enthalten folgende Wirkstoffe:

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

Pfefferminzblättern (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 Broteinheiten pro 20 Tropfen.

Darreichungsform und Inhalt:

Flüssigkeit

Originalpackung mit 20 ml N1

Originalpackung mit 50 ml N2

Originalpackung mit 100 ml N3

Pharmazeutischer Unternehmer

Bayer Vital GmbH, Kaiser-Wilhelm-Allee 70,

51373 Leverkusen, Deutschland

Telefon: (0214) 30 51 348,

Telefax: (0214) 30 57209

E-Mail: bayer-vital@bayerhealthcare.com

Hersteller

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH,

Havelstraße 5, 64295 Darmstadt, Deutschland

Stand der Information: Januar 2020

Apothekenpflichtig, Zul.-Nr.: 6463148.00.00

Iberogast® oral liquid, herbal medicinal product

Read all of this leaflet carefully because it contains important information for you. This medicine is also available without prescription. However, in order to achieve the best results, Iberogast® must be taken as instructed.

- Please keep this leaflet. You may need to read it again.
- Please ask your pharmacist if you need more information or advice.
- If your symptoms worsen or do not improve, you must contact a doctor.
- If any of the side effects gets serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

In this leaflet:

1. What Iberogast® is and what it is used for
2. Before you take Iberogast®
3. How to take Iberogast®
4. Possible side effects
5. How to store Iberogast®
6. Further information

1. WHAT IBEROGAST® IS AND WHAT IT IS USED FOR

Iberogast® is a herbal medicine for gastrointestinal disorders. Iberogast® is indicated for the treatment of functional and motility-related gastrointestinal disorders such as irritable stomach and irritable bowel syndrome as well as for the supportive treatment of the symptoms of stomach inflammation (gastritis). These disorders manifest themselves primarily in symptoms such as stomach pain, bloating, flatulence, gastrointestinal spasms, nausea and heartburn.

2. BEFORE YOU TAKE IBEROGAST®

Iberogast® must not be taken - if you are hypersensitive (allergic) to the active substances of Iberogast®; - if you suffer from liver disease or have suffered from it in the past or if you are taking medicines with liver-damaging properties at the same time; - by children under 3 years of age, as not enough experience has been acquired of this age group. **Take special care with Iberogast®:** If signs of liver damage (yellowing of the skin or eyes, dark urine, discolored stools, pain in the upper abdomen, nausea, loss of appetite, fatigue) occur, you should stop taking Iberogast® immediately and consult a doctor. If in case of first application of Iberogast® the symptoms do not improve, a doctor should be consulted after a week in order to rule out organic causes. If the symptoms worsen while you are taking Iberogast® or new symptoms occur, you should always consult a doctor. In children under 6 years a doctor should always be consulted if there is abdominal pain. **Taking other medicines:** There are no known interactions. **Taking Iberogast® with food and drink:** There are no known interactions. **Pregnancy and breast-feeding:** Iberogast® must not be taken by pregnant women and when breast-feeding. **Driving and using machines:** When used as instructed with the recommended dosage, Iberogast® is not expected to impair the ability to drive and use machines. **Important information about some of the ingredients of Iberogast®:** Iberogast® contains 31% alcohol.

3. HOW TO TAKE IBEROGAST®

Unless otherwise prescribed, Iberogast® is taken 3 times daily before or with meals in a little liquid as follows:

- | | |
|--|----------|
| - Adults and young people aged 13 years and over | 20 drops |
| - Children from 6 to 12 years | 15 drops |
| - Children from 3 to 5 years | 10 drops |

There is no restriction on the length of use. The length of use depends on the type, severity and course of the disease. Shake before use! Please check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

If you take more Iberogast® than you should: There have so far been no indications of an acute overdose. As a matter of principle, however, the alcohol content must be considered. If you have accidentally taken 1 to 2 individual doses of Iberogast® more than you should, i.e. a total of 40 to 60 drops, this does not have any negative consequences as a rule. If you have taken considerably higher doses, please inform your doctor. He or she can then take a decision on any necessary measures. If you have taken too much Iberogast®, you should continue next time with the dose prescribed by your doctor or described in the dosage instructions. **If you forget to take Iberogast®:** If you have forgotten to take Iberogast®, you should continue next time with the dose prescribed by your doctor or described in the dosage instructions.

4. POSSIBLE SIDE EFFECTS

Like all medicines, Iberogast® can cause side effects, although not everybody gets them. In very rare cases, hypersensitivity reactions such as skin rash, itching and breathing difficulties can occur. The use of celandine-containing drugs has led to cases of liver damage (increase in liver enzyme values, bilirubin up to drug-induced jaundice (drug-toxic hepatitis) and liver failure). In the event of side effects, you should stop taking the preparation and consult a doctor. He or she can then decide on their severity and any necessary further measures. **Reporting of side effects:** If you observe any side effects, talk to your doctor, pharmacist or nurse. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. You can also report side effects directly to the Federal Institute for Drugs and Medical Devices, Department of Pharmacovigilance, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, website: www.bfarm.de. By reporting side effects, you can help provide more information on the safety of this medicine.

5. HOW TO STORE IBEROGAST®

Store all medicines out of the reach and sight of children! Please do not store at temperatures above +25°C! Should Iberogast® show signs of flocculation or turbidity, these do not influence the effectiveness of the drug. Iberogast® must not be used after the expiry date shown on the container and on the outer packaging. After the container has been opened, Iberogast® can be used for a further 8 weeks.

6. FURTHER INFORMATION

100 ml of liquid contain the following active substances:

Extracts of: *Iberis amara*

(bitter candytuft - fresh whole plant) (1:1.5 - 2.5) 15.0 ml

Extracting agent: ethanol 50% (v/v)

Angelica root (1:2.5 - 3.5) 10.0 ml

Chamomile flowers (1:2 - 4) 20.0 ml

Caraway fruit (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 (1:2.5 - 3.5) 10.0 ml

Liquorice root (1:2.5 - 3.5) 10.0 ml

Extracting agent for all medicinal drugs: ethanol 30% (v/v)

Iberogast® contains less than 0.1 bread units per 20 drops.

Pharmaceutical form and content:

Liquid

Original pack containing 20 ml N1

Original pack containing 50 ml N2

Original pack containing 100 ml N3

Marketing authorization holder

Bayer Vital GmbH, Kaiser-Wilhelm-Allee 70

51373 Leverkusen, Germany

Phone: (0214) 30 51 348, Fax: (0214) 3057209

E-mail address: bayer-vital@bayerhealthcare.com

Manufacturer

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH

Havelstraße 5, 64295 Darmstadt, Germany

Information correct as of: January 2020

Only available from pharmacies

Marketing authorization number: 6463148.00.00

TR - Kullanım Kılavuzu: Kullanıcı için bilgiler**Iberogast® sıvı, bitkisel ilaç**

Sizin için önemli olan bilgilerin yer aldığı bu ilaç prospektüsünü başından sonuna kadar okumanızı rica ve tavsiye ederiz. Bu ilaç reçetesiz olarak da satın alınabilir. Ancak, tedavinin en iyi sonucu vermesi için Iberogast® kullanıldığında talmatlara uyulması gerekmektedir.

- İlaç prospektüsünü lütfen saklayınız. Onu ilerde tekrar okumak isteyebilirsiniz.
- Daha başka bilgi veya tavsiyelere ihtiyaç duyduğunuz takdirde lütfen eczacınıza başvurunuz.
- Şikayetlerinizin çokolduğunda veya iyileşme olmadığından mutlaka bir doktora başvurmanız gerekmektedir.
- Belirtilen yan etkilere birinin size ciddi sıkıntı vermesi veya bu kullanım kılavuzunda belirtilmeyen yan etkiler fark etmeniz durumunda bunu lütfen doktorunuza veya eczacınıza bildiriniz.

İlaç prospektüsünün içeriği

1. Iberogast® nedir ve ne amaçla kullanılır?
2. Iberogast® alınmadan önce nelere dikkat edilmelidir?
3. Iberogast® ne şekilde alınmalıdır?
4. Hangi yan etkiler ortaya çıkabilir?
5. Iberogast® ne %31 alkol içerir.

1. IBEROGAST® NEDİR VE NE AMAÇLA KULLANILIR?

Iberogast®, mide-bağırsak hastalıklarında kullanılan bitkisel bir ilaçtır. Iberogast®, irritabil mide ve irritabil bağırsak sendromu gibi fonksiyonel ve motiliteye bağlı gastrointestinal hastalıkların tedavisinde kullanılır. Ayrıca mide mukozası itlibabının (gastrit) semptomatik tedavisi destekleyici bir ilaçtır. Söz konusu hastalıkların belirtileri daha çok mide ağruları, dolgunluk hissi, sisiklik, mide-bağırsak spazmları, bulantı ve mide yanması gibi şikayetler halinde ortaya çıkar.

2. IBEROGAST® ALINMADAN ÖNCÉ NELERE DİKKAT EDİLMELİDİR?

Iberogast®'ın kullanılmaması gereken durumlar: Iberogast®'ın içeriğinde etkin maddelerle aşırı duyarlılık (alerji) söz konusu olduğunda; - simdi veya deha önce bir karaciğer hastalığınız olduğunda veya aynı anda karaciğere zarar veren özellikler olan ilaçlar aldığından; - henüz yeterli deneyim mevcut olmadığından 3 yaşından küçük çocukların.

Iberogast® kullanırken özellikle dikkati olunması gereken durumlar: Karaciğere zarar verildiğinde birileri (cilt veya gözlerin) sırı renk almazı, koyu renk idrar, açık renk dişki, üst karın bölgesinde ağrılar, mide bulantısı, iştahsızlık, yorgunluk) görüldüğünde Iberogast® hemen bırakmalı ve bir doktora gidilmeli.

Iberogast®' ile kullanıldığından şikayetlerde iyileşme olmadığı zaman, rahatsızlığın organik bir sebepten kaynaklanıyor olup olmadığı tespit etmek Üzerine bir hafta sonra bir doktora başvurulmalıdır. Iberogast® kullanımı sırasında şikayetleriniz çokolduğunda veya yeni şikayetleriniz ortaya çıktıığında mutlaka bir doktora başvurunuz. 6 yaşından küçük çocuklarda karın ağrısı görüldüğünde mutlaka bir doktora başvurulması gereklidir.

Iberogast®'ın bazı diğer bileşenleri hakkında önemli bilgiler: Iberogast®'ın %31 alkol içerir.

3. IBEROGAST® NE ŞEKİLDE ALINMALIDIR?

Doktor tarafından başka bir doz öngörülmemiği takdirde Iberogast®' içinde 3 kez yemeklerden önce veya yemeklerle birlikte bir miktar sıvı ile aşağıdaki dozlarında alınır:

- | | |
|--|----------|
| - Erişkinler ve 13 yaşından büyük çocuklar | 20 damla |
| - 6 ile 12 yaş arası çocuklar | 15 damla |
| - 3 ile 5 yaş arası çocuklar | 10 damla |

Kullanım süresi konusunda genelde herhangi bir sınırlama yoktur.

Kullanım süresi hastalığın türü, şiddet ve seyrine bağlıdır.

Kullanmadan önce caulkalızınız! Emin olmadığınız zaman lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız. **Olması gerektiğinden daha fazla miktarda Iberogast®'aldığınızda:** Şimdiye kadar akut doz作为一名 bildirilmemiştir. Ancak, ilaçın içeriğinde alkol oranı genel olarak dikkate alınmalıdır. Yanlışlıkla öngörelmeden 1 ile 2 tek doz Iberogast® - yanı toplam 40 ile 60 damla arası - aldığından olumsuz bir etki genellikle söz konusu değildir. Ancak ilaç bundan çok daha yükseli dozlarında olmuş olduğunuz takdirde, lütfen doktorunuza başvurunuz. Doktorunuz gerektiğinde alınacak ilaç konusunda karar verecektir. Fazla miktarla Iberogast®'aldığınızda ilaç bir dahaki sefer doktorun belirlediği ya da dozaj talimatında belirtilen şekilde alınmaya devam ediniz. **Iberogast®'ı almayı unutmadığınızda:** Iberogast®'ı almayı unutmadığınızda ilaç bir dahaki sefer doktorun belirlediği ya da dozaj talimatında belirtilen şekilde alınmaya devam ediniz.

4. HANGİ YAN ETKİLER ORTAYA ÇIKABILIR?

Bütün ilaçlar gibi Iberogast®'da yan etkilere neden olabilir, ancak bunlar her kullananda ortaya çıkmayabilir. Çok nadiren örn. egzama, kaşıntı, nefes darlığı gibi aşırı duyarlılık reaksiyonları görülebilir. Kırılgançıtu içeren ilaçların kullanımında, karaciğere zarar verilmesi (karaciğer enzimi ve bilirubin değerlerinin yükselmesinden ilaç bağlı sarılığa (ilac bağlı toksik hasaptı) ve karaciğer yetmezliğine kadar uzanan) durumları görülmüştür. Yan etkiler meydana geldiğinde ilaç almayı bırakarak bir doktora başvurmalısınız. Doktor, yan etkilere şiddet derecesini tespit ederek gerekli olabilecek başka önlemelere karar verebilir. Yan etki bildirim: Kendinizde herhangi bir yan etki fark ettiğinizde lütfen hekiminizi, eczacınızı veya yetkili tıbbi personel ile görüşünüz. Bu prospektüste belirtilmemiş olan yan etkilerde de aynı yola başvurmanız rica olunur. Yan etkilerin bunun ötesinde Federal ilaç ve Tıbbi Ürünler Enstitüsü'nün Farmakovigilans Bölümüne bildirilmesi gerekmektedir. (Adres: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, 53175 Bonn, web sitesi: www.bfarm.de). Kendinizde farklı ettiğiniz yan etkileri bildirmekle, bu ilaç güvenliği konusunda daha kapsamlı bilgilerin toplanmasına katkıda bulunmuş olursunuz.

5. IBEROGAST® NE ŞEKİLDE MUHAFAZA EDİLMELİDİR?

İlacı çocukların erişemeyeceği bir yerde saklayınız! Lütfen en çok +25°C sıcaklıkta saklayınız! Iberogast®'ta görülebilecek topaklaşma veya bulanıklıklar ilaçın etkisine tesir etmez. Şise üzerinde ve dış ambalajında belirtilen son kullanım tarihi geçtiğinden sonra Iberogast® kullanılamaz. Kapaklı ilk kez açıldıktan sonra Iberogast® 8 hafta süreyle kullanılabilir.

6. DİĞER BİLGİLER:

100 ml sıvı açısından etkin maddeleri içerir: *Iberis amara* (1:1,5 - 2,5) 15,0 ml

Ekstraksiyon maddesi: Etanol %50 (hacmen)

Angelica radix ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Matricariae flos ekstresi (1:2 - 4) 20,0 ml

Carvi fructus ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Cardui mariae fructus ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Melissae folium ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Menthae piperita folium ekstresi (1:2,5 - 3,5) 5,0 ml

Chelidoni herba ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Liquiritiae radix ekstresi (1:2,5 - 3,5) 10,0 ml

Tüm sıfıllı bitkiler için ekstraksiyon maddesi: Etanol %30 (hacmen) Iberogast® her 20 damlada 0,1'den daha az ekmek içimi (BE) içerir.

Sumun biçimli ve içeriği:

Sıvı

20 ml'lik orijinal ambalaj N1

50 ml'lik orijinal ambalaj N2

100 ml'lik orijinal ambalaj N3

Ruhşat sahibi

Bayer Vital GmbH, Kaiser-Wilhelm-Allee 70,

51373 Leverkusen / Almanya

Telefon: (0214) 30 51 348 Faks: (0214) 3057209

E-posta: bayer-vital@bayerhealthcare.com

Üretici firma

Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH,

Havelstraße 5, 64295 Darmstadt / Almanya

Son güncelleme tarihi: Ocak 2020

Sadece eczanelerde satılır.

Ruhşat no: 6463148.00.00