1 A Pharma Übersicht rezeptfreier Arzneimittel





















- 1 A Portfolio.
- 1 A Preise.
- 1 A Partner.



1 A Pharma – unser OTC-Portfolio im einfachen Packungsdesign

"Einfach verstehen" ist ein Motto, das uns am Herzen liegt. Deshalb tragen wir dieses auch in Form unseres Packungsdesigns nach außen.

- Einheitlicher Aufbau:
 Klar strukturierte Inhalte erleichtern Ihnen und Ihren Kunden die Orientierung.
- Leicht erkennbare Indikationen:
 Aufmerksamkeitsstarke Icons in verschiedenen
 Farben heben den Anwendungsbereich hervor.



Die Verpackungen von 1 A Pharma folgen einem einheitlichen Prinzip:

- 1) Icon für den Anwendungsbereich
- 2) Wirkstoff
- 3 Indikation



Inhalt

| | Schmerz 4 |
|----|-----------------------|
| | Herz-Kreislauf8 |
| | Magen-Darm9 |
| | Husten/Erkältung 12 |
| 学文 | Allergie 16 |
| | Mentale Gesundheit 19 |
| | Haut 20 |
| | Frauengesundheit 22 |

¹ IQVIA Diagnosis Monitor MAT 09/2023: Anzahl Verordnungen nicht verschreibungspflichtiger Produkte auf Roten (GKV-), Grünen bzw. PKV-Rezepten.



Zur äußerlichen unterstützenden symptomatischen Behandlung von Schmerzen bei akuten Zerrungen, Verstauchungen oder Prellungen im Bereich der Extremitäten infolge stumpfer Traumen, z.B. Sportverletzungen.

arthrex® Schmerzgel

Wirkstoff: Diclofenac-Natrium



| 50 g Gel | Nl | PZN 06885376 |
|-----------|----|--------------|
| 100 g Gel | N2 | PZN 06885382 |
| 150 g Gel | N3 | PZN 06885399 |





ASS 500 - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Acetylsalicylsäure

Bei leichten bis mäßig starken Schmerzen wie Kopf-, Zahn-, Gliederschmerzen und Fieber.



| 30 Tabletten | N2 | PZN 08612429 |
|---------------|----|--------------|
| 100 Tabletten | | PZN 08612435 |

Naratriptan - 1 A Pharma® bei Migräne 2,5 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Naratriptan

Zur akuten Behandlung migränebedingter Kopfschmerzen mit oder ohne Aura.



2 Filmtabletten N1 PZN 09322478



Ibu 400 akut - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Ibuprofen

Bei leichten bis mäßig starken Schmerzen wie Kopf-, Zahn-, Regelschmerzen und Fieber.

 Geeignet für Kinder ab 6 Jahren (ab 20 kg Körpergewicht)²



| 10 Filmtabletten | Nl | PZN 02013194 |
|------------------|----|--------------|
| 20 Filmtabletten | | PZN 02013219 |
| 30 Filmtabletten | N2 | PZN 07754334 |
| 50 Filmtabletten | N3 | PZN 03045316 |





Paracetamol 500 - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Paracetamol

Bei leichten bis mäßig starken Schmerzen wie Kopf-, Zahn-, Regelschmerzen und/oder Fieber.

• Geeignet für Kinder ab 4 Jahren (ab 17 kg Körpergewicht).³



| 10 Tabletten | Nl | PZN 02481570 |
|--------------|----|--------------|
| 20 Tabletten | N2 | PZN 02481587 |



ASS 100 - 1 A Pharma® TAH

Wirkstoff: Acetylsalicylsäure

Thrombozytenaggregationshemmer bei instabiler Angina pectoris, akutem Myokardinfarkt und in der Reinfarktprophylaxe.⁴



| 50 Tabletten | N2 | PZN 06312060 |
|---------------|----|--------------|
| 100 Tabletten | N3 | PZN 06312077 |



Lactulose - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Lactulose

Bei Obstipation oder Störungen der Gehirnfunktion infolge chronischer Lebererkrankungen.

- Unterstützt die Regeneration der Darmflora
- Für Schwangere und Stillende geeignet



| 200 ml Sirup | Nl | PZN 01418925 |
|---------------|----|--------------|
| 500 ml Sirup | N2 | PZN 01418931 |
| 1000 ml Sirup | N3 | PZN 01418948 |

Loperamid akut - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Loperamid

Zur symptomatischen Behandlung akuter Diarrhöen.

 Geeignet für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren



10 Hartkapseln

Nl

PZN 01338066



Macrogol - 1 A Pharma® Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wirkstoffe: Macrogol 3350 und Elektrolyte

Bei chronischer Obstipation.

- Mildes Abführen auf osmotischem Weg
- Enthält Elektrolyte
- Mit Zitronen-Limetten-Orangen-Geschmack



| 10 Beutel | Nl | PZN 14264056 |
|------------|----|--------------|
| 20 Beutel | | PZN 14264062 |
| 50 Beutel | N3 | PZN 14264079 |
| 100 Beutel | | PZN 14264091 |

Omeprazol - 1 A Pharma® 20 mg bei Sodbrennen

Wirkstoff: Omeprazol

Zur kurzzeitigen Behandlung bei Refluxbeschwerden (z.B. Sodbrennen, Säurerückfluss) bei Erwachsenen.

- Gut verträglich
- Wirksam über einen Zeitraum von bis zu 24 Stunden



14 msr. Hartkapseln PZN 06439524

Magen-Darm

Pantoprazol - 1 A Pharma® 20 mg bei Sodbrennen

Wirkstoff: Pantoprazol

Zur kurzzeitigen Behandlung von Refluxbeschwerden (z.B. Sodbrennen, saures Aufstoßen) bei Erwachsenen.

- · Gut verträglich
- Wirksam über einen Zeitraum von bis zu 24 Stunden



14 msr. Tabletten

PZN 06486311

Reisetabletten - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Dimenhydrinat

Zur Vorbeugung und Behandlung von Reisekrankheit, Schwindel, Übelkeit und Erbrechen.

 Geeignet für Kinder ab 6 Jahren (ab 30 kg Körpergewicht)



20 Tabletten

Nl

PZN 05368650



Husten/Erkältung

Zur schleimlösenden Behandlung bei akuten und chronischen Erkrankungen der Bronchien und der Lunge mit zähem Schleim.

Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma®

Wirkstoff: Ambroxolhydrochlorid

• Mit Himbeer-Aroma



100 ml Lösung z. Einnehmen

Nl

PZN 03201319

Ambroxol 30 Saft - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Ambroxolhydrochlorid

• Mit Aprikosen-Aroma



100 ml Lösung z. Einnehmen

Nl

PZN 03201331

Husten/Erkältung

Ambroxol 30 Tropfen - 1 A-Pharma®

Wirkstoff: Ambroxolhydrochlorid

• Mit Himbeer-Aroma



| 50 ml Tropfen z. E | innehmen N2 | PZN 03202000 |
|---------------------|-------------|--------------|
| 100 ml Tropfen z. E | innehmen N3 | PZN 03202135 |

Ibu - 1 A Pharma® Grippal 200 mg/30 mg Filmtabletten

Wirkstoffe: Ibuprofen/Pseudoephedrinhydrochlorid

Zur symptomatischen Behandlung der Nasenschleimhautschwellung bei Schnupfen mit erkältungsbedingten

Schmerzen und/oder Fieber.



20 Filmtabletten

Nl

PZN 14141365

NAC 200 akut - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Acetylcystein

Zur Verflüssigung des Schleims und Erleichterung des Abhustens bei erkältungsbedingter Bronchitis.

• Mit Brombeer-Aroma



20 Brausetabletten

Nl

PZN 00562726

NAC 600 akut - 1 A Pharma®

Wirkstoff: Acetylcystein

Zur Verflüssigung des Schleims und Erleichterung des Abhustens bei erkältungsbedingter Bronchitis.

• Mit Brombeer-Aroma



| 10 Brausetabletten | | PZN 00562755 |
|--------------------|----|--------------|
| 20 Brausetabletten | Nl | PZN 00562761 |



Cetirizin 10 - 1 A Pharma® 10 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Cetirizindihydrochlorid

Zur Linderung von Nasen- und Augensymptomen bei allergischer Rhinitis sowie zur Linderung von Symptomen bei chronischer idiopathischer Urtikaria.

 Geeignet für Kinder ab 6 Jahren



| 7 Filmtabletten | | PZN 03823564 |
|-------------------|----|--------------|
| 20 Filmtabletten | Nl | PZN 03823570 |
| 50 Filmtabletten | N2 | PZN 03823630 |
| 100 Filmtabletten | N3 | PZN 03823707 |

Deslora - 1 A Pharma® 5 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Desloratadin

Zur symptomatischen Behandlung der allergischen Rhinitis und Urtikaria.

Geeignet
 ab 12 Jahren



| 6 Filmtabletten | | PZN 16022937 |
|-------------------|----|--------------|
| 20 Filmtabletten | Nl | PZN 12546738 |
| 50 Filmtabletten | N2 | PZN 12546744 |
| 100 Filmtabletten | N3 | PZN 12546750 |

Levocetirizin - 1 A Pharma® 5 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Levocetirizindihydrochlorid

Zur symptomatischen Behandlung der allergischen Rhinitis (einschließlich persistierende allergische Rhinitis) und Urtikaria.

• Geeignet für Kinder ab 6 Jahren



| 20 Filmtabletten | Nl | PZN 14243947 |
|-------------------|----|--------------|
| 50 Filmtabletten | N2 | PZN 14243976 |
| 100 Filmtabletten | N3 | PZN 14243953 |

Loratadin - 1 A Pharma® 10 mg Tabletten

Wirkstoff: Loratadin

Zur symptomatischen Therapie der allergischen Rhinitis und chronischen idiopathischen Urtikaria.

 Geeignet für Kinder ab 6 Jahren (ab 30 kg Körpergewicht)



| 20 Tabletten | Nl | PZN 01879106 |
|---------------|----|--------------|
| 50 Tabletten | N2 | PZN 01879112 |
| 100 Tabletten | N3 | PZN 01879129 |



Mometason - 1 A Pharma® bei Heuschnupfen 50 Mikrogramm/ Sprühstoß

Wirkstoff: Mometasonfuroat

Nasenspray zur symptomatischen Behandlung einer saisonalen allergischen Rhinitis.



| 10 g Nasenspray, Suspension | PZN 16035503 |
|-----------------------------|--------------|
| 18 g Nasenspray, Suspension | PZN 16035495 |



Ginkgo biloba - 1 A Pharma® 120 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Ginkgo biloba-Blätter-Trockenextrakt

• Pflanzliches Arzneimittel



| 30 Filmtabletten | Nl | PZN 17534786 |
|-------------------|----|--------------|
| 60 Filmtabletten | N2 | PZN 17534792 |
| 120 Filmtabletten | N3 | PZN 17534800 |

Ginkgo - 1 A Pharma® 240 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Ginkgo biloba-Blätter-Trockenextrakt

Zur Verbesserung einer altersbedingten kognitiven Beeinträchtigung und der Lebensqualität bei leichter Demenz



| 30 Filmtabletten | Nl | PZN 14128873 |
|-------------------|----|--------------|
| 60 Filmtabletten | N2 | PZN 14128896 |
| 120 Filmtabletten | N3 | PZN 14128904 |



Terbinafin - 1 A Pharma[®] Nagellack gegen Nagelpilz 78,22 mg/ml

Wirkstoff: Terbinafin

Zur Behandlung leichter bis mittelschwerer Pilzinfektionen der Nägel bei Erwachsenen.

- wasserlöslich –
 ohne Abfeilen
- schnelltrocknend (30 Sek.)

| Terbinafin | Terbinafin - 1 A Pharma® Nagellack gegen Nagelpilz 78,22 mg/ml wirkstoffhaltiger Nagellack |
|---------------|---|
| - 1 A Pharma* | Terbinafin |
| | 3,3 ml wirkstoffhaltiger Nagellack N1 |

| 3,3 ml wirkstoffhaltiger Nagellack | Nl | PZN 16874327 |
|---------------------------------------|----|--------------|
| 6,6 ml wirkstoffhaltiger Nagellack | N2 | PZN 16874333 |

Aciclovir akut Creme - 1A-Pharma®

Wirkstoff: Aciclovir

Zur lindernden Therapie von Schmerzen und Juckreiz bei häufig wiederkehrendem Lippenherpes.



2 g Creme N1 PZN 01664245



Clotrimazol 1% Creme -1 A Pharma®

Wirkstoff: Clotrimazol

Zur Behandlung von Pilzinfektionen z.B. an den Füßen, der Haut sowie den Hautfalten.



Hydrocort - 1 A Pharma® 0,5 % Creme

Wirkstoff: Hydrocortison

Zur Linderung von mäßig ausgeprägten entzündlichen Hauterkrankungen.

 Geeignet für Kinder ab 6 Jahren



Frauengesundheit

Naproxen - 1 A Pharma® 250 mg bei Regelschmerzen

Wirkstoff: Naproxen

Zur Linderung von leichten bis mäßig starken Regelschmerzen.

 Geeignet für Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren



| 20 Tabletten | | PZN 09245016 |
|--------------|----|--------------|
| 30 Tabletten | Nl | PZN 09245022 |

Aciclovir Creme - 1 A Pharma®, 50 mg/1 g Creme/ Aciclovir akut Creme - 1A-Pharma®, 50 mg/1 g Creme:

Wirkstoff: Aciclovir.

Zusammensetz.: 1 g Creme enth. 50 mg Aciclovir. Sonstige Bestandteile: Cetylalkohol (Ph.Eur.), Dimeticon 350, dickflüss. Paraffin, Macrogolglycerolstearate (Ph.Eur.), Propylenglycol, weißes Vaselin, ger. Wasser. Anwendungsgeb.: Zur lindernden Therap. v. Schmerzen u. Juckreiz b. rezidiv. Herpes labialis. Zusätzl. f. Aciclovir Creme - 1 A Pharma: Zur lindernden Therap. v. Schmerzen u. Juckreiz b. rezidiv. Herpes genitalis. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. od. Valaciclovir. Nebenwirk.: Überempfindl-reakt. v. Soforttyp einschl. Angioödem u. Urtikaria, vorübergeh. Brennen od. Stechen an d. behand. Hautabschn., Eintrockn., Juckreiz u. Abschupp. d. behand. Haut, Erythem, Kontaktdermatitis. Warnhinw.: Enth. Cetylalkohol. Weitere Einzelh. s. Fach-u. Gebrauchsinfo. Aciclovir Creme - 1 A Pharma: Verschreibungspflichtig. Aciclovir akut Creme - 1A-Pharma: Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015350 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH. 83607 Holzkirchen

1 A Phanna Gilloh, 83607 Holzkirchen

Ambroxol 30 Tab - 1A Pharma®, 30 mg Tabletten/

Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma®, 15 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen/ Ambroxol 30 Saft - 1 A Pharma®, 30 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen/ Ambroxol 30 Tropfen - 1 A-Pharma®, 30 mg/2 ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung: Wirkstoff: Ambroxol-HCl.

Zusammensetz.: Ambroxol 30 Tab - 1A Pharma: 1 Tbl. enth. 30 mg Ambroxol-HCl. Sonstige Bestandteile: Ca-hydrogenphosphat-Dihydrat, Lactose-Monohydrat, Mg-stearat (Ph.Eur.), Maisstärke, Carboxymethylstärke-Na (Typ A) (Ph.Eur.), hochdisp. Siliciumdioxid. Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma: 1 Messlöffel m. 5 ml Lsg. zum Einnehmen enth. 15 mg Ambroxol-HCl. Sonstige Bestandteile: Benzoesäure, Citronensäure-Monohydrat, Glycerol 85 %, Na-cyclamat, Nametabisulfit (Ph.Eur.), Na-hydroxid, Povidon K90, Sorbitol-Lsg. 70 % (nicht kristall.) (Ph.Eur.), aereiniates Wasser, Himbeer-Aroma (enth. Benzylalkohol,

Ethanol). Ambroxol 30 Saft - 1 A Pharma: 1 Messlöffel m. 5 ml Lsg. zum Einnehmen enth. 30 mg Ambroxol-HCl. Sonstige Bestandteile: Benzoesäure, Glycerol, Hyetellose, Levomenthol, Propylenglycol, Sorbitol-Lsg. 70 % (nicht kristall.) (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser, Aprikosen-Aroma. Ambroxol 30 Tropfen - 1 A-Pharma: 1 ml Lsg. (ca. 20 Tpf.) enth. 15 mg Ambroxol-HCl. Sonstige Bestandteile: Citronensäure-Monohydrat, Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.), Na-hydroxid, Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser, Himbeer-

u. chron. bronchopulmon. Erkrank., die m. einer Stör. v. Schleimbild. u. -transport einhergehen. **Gegenanz.:** Überempf.-keit geg. Inhaltsst. Zusätzl. f. Ambroxol 15 Saft – 1A Pharma: Überempf.-keit geg. Na-metabisulfit od. Benzylalkohol. Zusätzl. f. Ambroxol 30 Saft – 1 A Pharma: Überempf.-keit geg. Levomenthol. Zusätzl. f. Ambroxol 30 Tropfen – 1 A-Pharma: Überempf.-keit geg. Methyl-4-hydroxybenzoat. d. Propyl-4-hydroxybenzoat. Zusätzl. f. Ambroxol 30 Tab – 1A

Aroma (enth. Sucrose, Ethanol). **Anwendungsgeb.:** Sekretolyt. Therap. b. akuten

Pharma: Kdr. < 6 J. Zusätzl. f. Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma/- 30 Saft - 1 A Pharma/- 30 Tropfen - 1 A-Pharma: Kdr. < 2 J. nur auf ärztl. Anweis. **Nebenwirk:** Überempfindlichk.-reakt., anaphylakt. Reakt. einschließl. anaphylakt. Schocks, Angioödem u. Juckreiz, Hautausschl., Urtikaria, schwere Hautreakt. (einschließl. Erythema multiforme, Stevens-Johnson-Syndr./tox. epidermaler Nekrolyse u. akuter general. exanthemat. Pustulose), Übelk., Erbrechen, Diarrhö, Dyspepsie,

Bauchschmerzen, Sialorrhö, Dyspnoe (als Sympt. einer Überempf.-reakt.), Fieber, Schleimhautreakt. Zusätzl. f. Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma/- 30 Saft - 1 A Pharma/- 30 Tropfen - 1 A-Pharma: Geschmacksstör., Taubheitsgefühl im Mund, Mundtrockenh., Trockenh. im Hals, Taubheitsgefühl im Rachen. Zusätzl. f. Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma: schwere Überempfindlichk-reakt. u. Bronchospasmen, allerg. Reakt. Zusätzl. f. Ambroxol 30 Saft - 1 A Pharma:

Überempfindlichk.-reakt. (einschl. Atemnot) b. entspr. sensibilis. Pat. Zusätzl. f.

Ambroxol 30 Tropfen - 1 A-Pharma: Überempfindlichk.-reakt. (auch Spätreakt.). **Warnhinw.**: Ambroxol 30 Tab - 1A Pharma: Enth. Lactose. Ambroxol 15 Saft - 1A Pharma: Enth. Benzylalkohol, Sorbitol, Benzoesäure, Na-metabisulfit, maxim. 0,25 mg Ethanol pro 5 ml Messlöffel entspr. maxim. 0,05 mg (< 0,1 %) pro ml. Ambroxol 30 Saft - 1 A Pharma: Enth. Propylenglycol, Benzoesäure, Levomenthol, Sorbitol. Ambroxol 30 Tropfen - 1 A-Pharma: Enth. Methyl-4-

hydroxybenzoat, Propyl-4-hydroxybenzoat, Sucrose, maxim. 0,01 mg Ethanol (< 0,1%) pro 20 Tropf. entspr. 1 ml. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. **Mat.-Nr.:** 3/51015144 **Stand:** Februar 2022

Apotnekenptiichtig. **Mat.-Nr.:** 3/51015144 **Stand:**22 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

arthrex® Schmerzgel 10 mg/g Gel:

Wirkstoff: Diclofenac-Na.

Zusammensetz.: 1 g Gel enth. 10 mg Diclofenac-Na. Sonstige Bestandteile: Hypromellose, Macrogolglycerolcocoate (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph.Eur.), Propylenglycol, gereinig. Wasser. **Anwendungsgeb.:** Erw.: Zur äußerl. unterstütz. symptomat. Behandl. v. Schmerzen b. akuten Zerrungen, Verstauch. od. Prell. im Bereich d. Extremitäten infolge stumpfer Traumen, z. B. Sportverletz. Jugendl. ab 14 J.: Zur Kurzzeitbehandl. Zur lokalen, symptomat. Behandl. v. Schmerzen b. akuten Prell., Zerrungen od. Verstauch. infolge e. stumpfen Traumas. Gegenanz.: Überempf, geg. Inhaltsst., bek. Überempf, geg. Acetylsalicylsäure od. nichtsteroid. Antirheumatika (NSAR), d. sich in Form v. Asthmaanf., Bronchospasmus, Urtikaria, akuter Rhinitis od. Anaioödem äußern kann: offene Verletz., Entzünd, od. Infekt. d. Haut sowie Ekzeme od. Anwend. auf Schleimhäuten; letztes Trimenon d. Schwangersch.: Kdr. u. Jugendl. < 14 J. **Nebenwirk.:** Pustelart. Hautausschlag: Überempf.-reakt. (einschl. Urtikaria), Angioödem; Asthma; gastrointest. Beschw.; Hautausschlag, Ekzem, Erythem, Dermatitis (einschl. Kontaktdermatitis), Pruritus, Schuppenbild., Austrock. d. Haut, Ödem, bullöse Dermatitis, Photosensibilisieruna. B. aroßflächiaer u. länaerer Anwend. system. Nebenwirk. (z. B. renale, hepat. od. gastrointest. Nebenw., system. Überempf.-reakt.) mögl. Warnhinw.: Nur zur äußerl. Anwend. Enth. Propylenglycol. Weit. Einzelh. s. Fachu. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015038 Stand: April 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

ASS 100 - 1 A Pharma® TAH, 100 mg Tabletten:

Wirkstoff: Acetylsalicylsäure (ASS).

Zusammensetz.: 1 Tbl. enth. 100 mg ASS. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, vorverkleist. Stärke (Mais), hochdisp. Siliciumdioxid, Stearinsäure (Ph. Eur.). Anwendungsgeb.: Instabile Angina pectoris - als Teil der Standardtherap., akut. Myokardinfarkt - als Teil d. Standardtherap., Reinfarktprophylaxe, nach arteriellen gefäßchirurg. od. interventionell. Eingriffen (z. B. nach ACVB, b. PTCA), zur Vorbeug. v. transitorischen ischäm. Attacken (TIA) u. Hirninfarkten, nachdem Vorläuferstadien aufgetreten sind. Hinw.: Nicht zur Behandl. v. Schmerzzuständen geeignet. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. u./od. and. Salicylate, b. Asthmaanfällen in d. Vergangenh., die durch d. Verabreich. v. Salicylaten od. Subst. m. ähnl. Wirk., insbes. nichtsteroidalen Antiphlogistika, ausgelöst wurden, akute gastrointest. Ulzera, hämorrhag. Diathese, Leber- od. Nierenversagen, schwere, nicht eingestellte Herzinsuff., Komb. m. Methotrexat in einer Dos. v. 15 mg od. mehr pro Wo., letztes Trimenon der Schwangersch. in einer Dos. oberh. v. 150 mg ASS/Tag. Nebenwirk.: Schwerwieg. Blutungen (wie z. B. zerebrale Blutungen), bes. b. Pat. m. nicht eingestelltem Bluthochdruck u./od. gleichz. Behandl. m. Antikoagulanzien (in Einzelf. möglicherw. lebensbedrohl.), Hämolyse u. hämolyt. Anämie b. Pat. m. schwerem Glucose-6-Phosphat-Dehvdrogenasemangel, Blutungen (wie z. B. Nasen-, Zahnfleisch-, Hautblutungen od. Blutungen des Urogenitaltrakts); Überempf.-reakt. d. Haut, d. Respirationstrakts, d. Gastrointest.-trakts, u. d. kardiovask, Systems, v. a. b. Asthmatikern (Sympt.: Blutdruckabf., Anfälle v. Atemnot, Rhinitis, verstopf. Nase, anaphylakt. Schock o. Quincke-Ödem; Hypoglykämie, vermind. Harnsäureausscheid. (Gichtanfall mögl.); Kopfschm., Schwindel, gestört. Hörverm., Ohrensausen u. ment. Verwirr. (können Anzeichen v. Überdos, sein): gastrointest. Beschw. wie Sodbrennen, Übelk., Erbrechen, Bauchschmerzen u. Durchfälle, aerinafüa. Blutverluste aus dem Gastrointestinaltrakt (Mikroblutungen), gastrointest. Ulzera, die sehr selt. zur Perforat. führen können, gastrointest. Blutungen, nach läng. Anwend. Eisenmangelanämie durch verborg. Blutverluste aus dem Gastrointestinaltrakt mögl., gastrointest. Entzünd., b. Vorschäd. der Darmschleimhaut kann es zur Ausbild. multipler Membranen im Darmlumen m. potentiell nachfolg. Stenosier. kommen; Erhöh. der Leberwerte; Hautreakt. (sehr selt. bis hin zu Erythema exsudativum multiforme); Nierenfunkt.-stör., akutes Nierenversagen. B. Auftreten v. schwarzem Stuhl od. blutigem Erbrechen (Zeichen einer schweren Magenblutung) ist sofort der Arzt zu benachrichtigen. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015310 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

ASS 500 - 1 A Pharma®, 500 mg Tabletten:

Wirkstoff: Acetylsalicylsäure.

Zusammensetz.: 1 Tbl. enth. 500 mg Acetylsalicylsäure. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Maisstärke, Cellulosepulver. Anwendungsgeb.: Leichte bis mäßig starke Schmerzen; Fieber. Bitte beachten Sie die Angaben f. Kdr. u. Jugendl. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst. od. and. Salicylate; b. Asthmaanfällen od. and. allerg. Reakt. geg. Salicylate od. and. nichtsteroidale Entzünd.-hemmer in d. Vergangenh.; akute Magen-Darm-Geschwüre, gastrointest. Blut.en od. Perforat. u. Pat. m. Magen-Darm-Geschwüren in d. Vorgeschichte m. min. zwei unverkennbaren Episoden v. erwiesener Ulzerat. od. Blut.; gastrointest. Blut. od. Perforation (Magen- od. Darmdurchbruch) in d. Vorgesch., die durch eine vorherige Ther. m. NSAR bedingt waren: krankh. erhöht. Blut.sneigung; Leber- u. Nierenversagen; schwere nicht eingestellte Herzinsuff: Komb. m. 15 ma Methotrexat od. mehr pro Wo.; aleichz. Behandl. m. oralen Antikoagulanzien (dies gilt für ASS in antiinflammat. sowie in analgetischer bzw. antipyretischer Dos. u. f. Pat. m. Gastroduodenalulkus in der Anamnese; 3. Schwangersch.-trimenon. Nebenwirk.: Magen-Darm-Beschw. wie Sodbrennen, Übelk., Erbrechen, Bauchschmerzen, Durchfälle: Magen-Darm-Blut., die sehr selt. zu einer Eisenmangelanämie führen können; Magen-Darm-Geschwüre, unter Umständen m. Blut. od. Perforat., insbes. b. älteren Pat.; gastrointest. Entzünd.; Reye-Syndr., Erhöh. d. Leberwerte, Leberschäd. (hauptsächl. hepatozell.); Kopfschmerzen, Schwindel, gestör. Hörvermögen, Tinnitus, mentale Verwirr., Sehstör. u. Somnolenz können Anzeich. einer Überdos. sein; intrakranielle Blut.; Blut. wie z. B. Nasenblut., Zahnfleischblut., Hautblut. od. Blut. d. Urogenitaltrakts m. mögl. Verläng. d. Blut.-zeit (diese Wirk. kann bis zu 8 T. nach d. Einnah. anhalten), schwerwieg. Blut. wie z. B. zerebrale Blut., bes. b. Pat. m. nicht eingest. Bluthochdruck u./od. gleichzeit. Behandl. m. Antikoagulanzien, in Einzelf. lebensbedrohl., Hämolyse u. hämolyt. Anämie b. Pat. m. schwerem Glucose-6-phosphat-Dehydrogenasemangel, Stör. d. Säure-Basen-Haushaltes (bei hoh. Dosen u. entspr. Disposit.); schwere Hautreakt. wie Hautausschlaa m. Röt. u. Blasenbild. (z. B. Ervthema exsudativum multiforme). Urtikaria; Überempfindlichk.-reakt. wie Hautreakt.; Überempfindlichk.-reakt. d. Respirationstrakts, Gastrointest.-trakts u. kardiovask. Syst., vor allem b. Asthmatikern (Sympt.: Blutdruckabfall, Anfälle v. Atemnot, Rhinitis, verstopfte Nase, anaphylakt. Schock, Quincke-Ödem), Angioödem; Nierenfunkt.-stör. akutes Nierenversagen, Na- u. Wasserretention b. Anwend. hoh. Dos. u. entspr. Disposition; Hypoglykämie; Verschlecht. infektionsbed. Entzünd. (z. B. Entwickl. einer nekrotisier. Fasziitis). Warnhinw.: Bei Schmerzen od. Fieber ohne ärztl. Rat nicht länger anw. als in d. Packungsbeil. vorgegeben! Bei abdomin. Schmerzen, Teerstuhl od. Hämatemesis wird d. Pat. aufgefordert. ASS abzusetzen u. sofort den Arzt zu inform. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015802 Stand: Dezember 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Cetirizin 10 - 1 A Pharma®, 10 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Cetirizindihydrochlorid.

Zusammensetz.: 1 Ftbl. enth. 10 mg Cetirizindihydrochlorid. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Lactose-Monohydrat, Mg-Stearat (Ph. Eur.), hochdisp. Siliciumdioxid, Hypromellose, Macrogol 4.000, Titandioxid. **Anwendungsgeb.:** Bei Erw. u. Kdr. ab 6 J.: zur Linderung v. nasalen u. okularen Sympt. b. saisonaler u. perennialer allerg. Rhinitis; zur Linderung v. Sympt. b. chron. idiopath. Urtikaria. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst., Hydroxyzin od. and. Piperazin-Deriv.; Nierenerkrank. im Endstadium sowie eine eGFR (geschätzte glomeruläre Filtrationsrate) < 15 ml/min. Nebenwirk.: Schläfrigk., Müdigk., Schwindel, Kopfschm., paradoxe Stimul. d. zentr. Nervensys., Miktionsbeschw., Akkommodationsstör, d. Augen. Mundtrockenh., Abdominalschm., Übelk., Pharyngitis, Diarrhö, Rhinitis (bei Kdr. bis 12 J.). Thrombozytopenie. Überempf-keit, anaphylakt. Schock. gesteig. Appetit, Agitierth., Aggression, Verwirrth., Depress., Halluzinat., Schlaflosigk., Tics, Suizidgedanken, Albträume, Parästhesie, Konvulsionen, Dysgeusie, Synkope, Tremor, Dystonie, Dyskinesie, Amnesie, Gedächtnisstör., Akkommodationsstör, verschwomm, Sehen, okuloavre Krise, Vertiao, Tachyk, auffäll. Leberfkt. (erhöh. Werte f. Transaminasen, alkal. Phosphatase, y-GT u. Bilirubin), Hepatitis, Pruritus, Ausschlag, Urtikaria, Quincke-Ödem, fixes Arzneim.-Exanthem, akut generalisiert. pustulöses Exanthem, Arthralgie, Myalgie, Dysurie, Enuresis, Harnverhalt, Asthenie, Malaise (allgem. Unwohlsein), Ödeme, Gewichtszunahme, nach Absetzen Pruritus u./od. Urtikaria. Warnhinw.: Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015815 Stand: November 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Clotrimazol 1 % Creme - 1 A Pharma®:

Wirkstoff: Clotrimazol.

Zusammensetz.: 1 g Creme enth. 10 mg Clotrimazol. Sonstige Bestandteile: Benzylalkohol, Cetylpalmitat (Ph.Eur.), Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.), dickflüssiges Paraffin, Polysorbat 60, Sorbitanstearat, gerein. Wasser. Anwendungsgeb.: Mykosen d. Haut durch Dermatophyten, Hefen (z. B. Candida-Arten), Schimmelpilze u. and. wie Malassezia furfur sowie Infekt. durch Corynebacterium minutissimum; z. B. Mykosen d. Füße, d. Haut u. Hautfalten, oberflächl. Candidosen, Pityriasis versicolor od. Erythrasma. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst. Nebenwirk.: Angioödem, anaphylakt. Reakt., Überempfindlichk.; Hypotonie, Synkope; Atemnot; Stechen/Brennen, Röt., Juckreiz, Hautreiz., Bläschen. Hautablös./Hautabschupp., Kontaktdermatitis. Ausschl., Parästhesie, Nesselsucht: Reizung d. Applikationsstelle, allera, Reakt. d. Applikationsstelle, Ödeme, Schmerz. Warnhinw.: Enth. Cetylstearylalkohol u. Benzylalkohol. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtia. Mat.-Nr. 3/51016197 Stand: Mai 2023 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Deslora - 1 A Pharma® 5 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Desloratadin.

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 5 ma Desloratadin. Sonstige Bestandteile: Maisstärke, mikrokrist, Cellulose, Hypromellose, hochdisp, Siliciumdioxid. hydriertes Pflanzenöl (Typ 1), Titandioxid, Macrogol 400, Indigocarmin-Alu.-salz. Anwendungsgeb.: Besserung d. Sympt. b. allerg. Rhinitis u. Urtikaria b. Erw. u. Jugendl. ab 12 J. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. od. Loratadin. Nebenwirk.: verstärkt. Appetit, Halluzinationen, anomales Verhalt., Aggression, depress. Verstimm., Kopfschm., Schwindel, Somnolenz, Schlaflosigk., psychomot. Hyperaktivität, Krampfanfälle, Augentrockenheit, Tachyk., Herzklopfen, OT-Verläng., Mundtrockenh., Abdominalschm., Übelkeit, Erbrechen, Dyspepsie, Diarrhö, Leberenzymerhöh., erhöht. Bilirubin, Hepatitis, Ikterus, Photosensitiv., Myalgie, Ermüdung, Überempfindl.-reakt. (wie Anaphylaxie, Angioödem, Dyspnoe, Pruritus, Hautausschlag u. Urtikaria), Asthenie, Gewichtszunahme. Bei Kdr. u. Jgdl. zusätzl.: Arrhythmie, Bradyk.. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015413 Stand: Mai 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Diclo - 1 A Pharma® Schmerzgel, 10 mg/g Gel:

Wirkstoff: Diclofenac-Na.

Zusammensetz.: 1 g Gel enth. 10 mg Diclofenac-Na. Sonstige Bestandteile: Hypromellose, Macrogolglycerolcocoate (Ph.Eur.), 2-Propanol (Ph.Eur.), Propylenglycol, gereinig. Wasser. **Anwendungsgeb.:** Erw.: Zur äußerl. unterstütz. symptomat. Behandl. v. Schmerzen b. akuten Zerrungen, Verstauch. od. Prell. im Bereich d. Extremitäten infolge stumpfer Traumen, z. B. Sportverletz. Jugendl. ab 14 J.: Zur Kurzzeitbehandl. Zur lokalen, symptomat. Behandl. v. Schmerzen b. akuten Prell., Zerrungen od. Verstauch. infolge e. stumpfen Traumas. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst., bek. Überempf. geg. Acetylsalicylsäure od. nichtsteroid. Antirheumatika (NSAR), d. sich in Form v. Asthmaanf., Bronchospasmus, Urtikaria, akuter Rhinitis od. Anaioödem äußern kann: offene Verletz., Entzünd. od. Infekt. d. Haut sowie Ekzeme od. Anwend. auf Schleimhäuten; letztes Trimenon d. Schwangersch.: Kdr. u. Jugendl. < 14 J. **Nebenwirk.:** Pustelart. Hautausschlag; Überempf.-reakt. (einschl. Urtikaria), Angioödem; Asthma; gastrointest. Beschw.; Hautausschlag, Ekzem, Erythem, Dermatitis (einschl. Kontaktdermatitis), Pruritus, Schuppenbild., Austrock. d. Haut, Ödem, bullöse Dermatitis, Photosensibilisieruna, B. aroßflächiaer u. längerer Anwend, system. Nebenwirk. (z. B. renale, hepat. od. gastrointest. Nebenw., system. Überempf.reakt.) mögl. Warnhinw.: Nur zur äußerl. Anwend. Enth. Propylenglycol. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015039 **Stand:** April 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Ginkgo biloba - 1 A Pharma® 120 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Ginkgo biloba-Blätter-Trockenextrakt.

Zusammensetz.: Eine Filmtbl. enth. 120 mg quantifiz., raffin. Trockenextrakt aus Ginkgo biloba-Blättern (35-67:1). Der Extrakt ist quantifiz. auf 22,0-27,0 % Flavonoide, berechnet als Flavonolglykoside, 2,8-3,4 % Ginkgolide A, B u. C u. 2,6-3,2 % Bilobalid, u. enth. höchstens 5 ppm Ginkgolsäuren. Auszugsm.: Aceton 60 % (m/m). Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydrat, mikrokrist. Cellulose, Maisstärke, Carboxymethylstärke-Na (Typ A) (Ph.Eur.), hochdisp. Siliciumdioxid, Mg-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], sprühgetrockn. Glucose-Sirup (Ph.Eur.), Hypromellose, Macrogol 4000, Titandioxid, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). **Anwendungsgeb.:** Pflanzl. Arzneim. z. Verbesserung einer altersbedingten kognitiven Beeinträchtig. u. der Lebensqualität b. leichter Demenz. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Schwangersch.; Stillen nicht empf. Nebenwirk.: Blutung an einzel. Organen (Augen, Nase, Hirn- u. gastrointest. Blutungen), Kopfschmerzen, Schwindel, Arrhythmie, Palpitationen, Durchfall, Bauchschmerzen, Übelk., Erbrechen, Überempfindlichk.-reakt. (allerg. Schock), allerg. Hautreakt. (Erythem, Ödem, Juckreiz, Ausschlag). Warnhinw.: Enth. Lactose u. Glucose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015840 Stand: April 2023 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Ginkao - 1 A Pharma® 240 ma Filmtabletten:

Wirkstoff: Ginkgo biloba-Blätter-Trockenextrakt.

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 240 mg quantifiz., raffin. Trockenextrakt aus Ginkgo biloba-Blättern (35-67:1); Auszugsm.: Aceton 60 % (m/m). Der Extrakt ist quantifiz. Auf 22,0-27,0 % Flavonoide, berechnet als Flavonolglykoside, 2.8-3.4 % Ginkaolide A. B u. C. sowie 2.6-3.2 % Bilobalid, u. enth. höchstens 5 ppm Ginkgolsäuren. Sonstige Bestandteile: Croscarmellose-Na, hochdisp. Siliciumdioxid, Lactose-Monohydrat, Mq-stearat (Ph. Eur.) [pflanzl.], mikrokrist. Cellulose, sprühgetrock. Glucose-Sirup (Ph.Eur.), Macrogol 3350, Poly(vinylalkohol), Talkum, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). Anwendungsgeb.: Pflanzl. Arzneim. z. Verbesserung einer altersbed. kognit. Beeinträcht. u. der Lebensqualität b. leichter Demenz. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Schwangersch.; Stillen nicht empf. Nebenwirk.: Blutungen an einzelnen Organen (Auge, Nase, Gehirn, gastrointestin. Blutung.), Kopfschmerzen, Schwindel, Durchfall, Unterbauchschmerzen, Übelk., Erbrechen, Überempf.-reakt. (allerg. Schock); allerg. Hautreakt. (Erythem, Ödem, Juckreiz, Ausschlag). Warnhinw.: Enth. Lactose u. Glucose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51016170 Stand: August 2023 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Hydrocort - 1 A Pharma® 0,5 % Creme:

Wirkstoff: Hydrocortison.

Zusammensetz.: 1 g Creme enthält 5,0 mg Hydrocortison. Sonstige Bestandteile: Glycerol 85 %, Oleyloleat, emulg. Cetylstearylalkohol (Typ A) (Ph. Eur.), mittelkettige Triglyceride, Octyldodecanol (Ph.Eur.), Glycerolmonostearat, Dimeticon (35 cSt), Kaliumsorbat (Ph.Eur.), Carbomer (40.000-60.000 cP), Naedetat (Ph.Eur.), Trometamol, gereinig. Wasser. Anwendungsgeb.: Linder. von mäßig ausgeprägt, entzündl. Hauterkrank. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst., spezif. Hauterkrank. (z. B. Syphilis, Hauttuberkulose), Virusinfekt. (wie Herpes simplex, Herpes zoster, Windpocken), Vakzinationsreakt., Rosacea, Mykosen, bakteriell. Hautinfekt., Acne vulgaris, Steroidakne, Anw. auf offenen Wunden u. Schleimhäuten, periorale Dermatitis, Anw. im Auge. 1. Drittel d. Schwangersch., Erkrank., die mit Stör. d. hypophysär-hypothalam. Regulation (z. B. Cushina-Syndr.) einhergehen. Nebenwirk.: Verzög, d. Wundheilung, verschwomm. Sehen, Drucksteigerung am Auge, Vermind. d. Nebennierenrindenfunkt., Sympt. d. Cushing-Syndroms, Hemmung d. endogenen ACTH Sekretion, Hautreiz., Überempf-reakt., Trockenheit d. Haut, lokale Hautveränd, (wie Hautatrophien, Teleangiektasien, Strige, Steroidakne, Rosacea-artige periorale Dermatitis, Änder. d. Hautpigmentier., Hypertrichose), Begünst. von Sekundärinfekt. **Warnhinw.:** Enth. Cetylstearylalkohol u. Kaliumsorbat. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015004 Stand: Februar 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Ibu 400 akut - 1 A Pharma®, 400 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Ibuprofen.

Zusammensetz.: 1 Filmtbl. enth. 400 mg Ibuprofen. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Croscarmellose-Na, Hypromellose, Macrogol 400, Mgstearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], hochdisp. Siliciumdioxid, Talkum, Titandioxid (E 171). **Anwendungsgeb.:** Kurzzeit. symptomat. Behandl. v. leichten bis mäßig starken Schmerzen, wie Kopf-, Zahn-, Regelschmerzen; Fieber. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst., bek. Reakt. v. Bronchospasmus, Asthma, Rhinitis, Urtikaria od. Angioödem nach d. Einnahme v. ASS od. and. NSAR, ungeklärte Blutbildungsstör., besteh. od. wiederholt aufgetret. peptische Ulzera od. Hämorrhagien (mind. 2 unterschiedl. Episoden), gastrointest. Blutungen od. Perforation im Zusammenh. m. einer vorherigen Therapie m. NSAR, zerebrovaskuläre od. and. aktive Blutungen, schwere Leber- od. Nierenfunkt.stör., schwere Herzinsuff. (NY-HA-Klasse IV), schwere Dehydratat.(verursacht z. B. durch Erbrechen, Diarrhö od. unzureichg. Flüssigkeitsaufnahme), Schwangersch. im letzten Drittel, Kdr. unter 20 kg KG (6 J.). **Nebenwirk.:** Rhinitis, Verschlecht, infektionsb, Entzünd, (z. B. Entwickl. einer nekrotisierenden Fasziitis), asept. Meningitis (m. Nackensteifigk., Kopfschmerzen, Übelk., Erbrechen, Fieber, Bewusstseinstrübung), Stör. d. Blutbildung (Leukopenie, Thrombozytopenie, Neutropenie, Panzytopenie, Agranulozytose, aplastische Anämie u. hämolytische Anämie), 1. Anzeichen: Fieber, Halsschmerzen, oberflächl. Wunden im Mund, arippeartige Beschwerden, starke Abgeschlagenheit, Nasenbluten u. Hautblutungen. Überempf.-reakt. (Hautausschlag, Juckreiz, Asthmaanfälle, möglicherweise m. Blutdruckabfall), nicht-spezifische allera, Reakt., Anaphylaxie, Reakt., d. Atemwege, einschl. Asthma, Verschlimmer, v. Asthma, Bronchospasmus od, Dyspnoe, verschied, Hauterkrank,. einschl. verschied. Ausschläge, Pruritus, Urtikaria, Purpura, Angioödem, exfoliative und bullöse Dermatosen (einschl. Stevens-Johnson-Syndrom, tox, epiderm. Nekrolyse u. multiformen Erythem), Gesichtsödem, Zungenschwellung, innere Kehlkopfschwellung m. Einengung d. Luftwege, Atemnot, Herzjagen, Blutdruckabfall bis hin z. lebensbedrohl. Schock, Schlaflosigk., Angstgefühl, Depression, Verwirrth.-zustand, psychot. Reakt., Schwindel, Kopfschmerzen, Parästhesie, Schläfrigk., Erregung, Reizbark., Optikusneuritis, Sehstör., toxische Optikusneuropathie, Hörschädigung, Tinnitus, Vertigo, Palpitat., Ödeme, Herzinsuff., Herzinfarkt, Schlaganfall, arterielle Hypertonie, Vaskulitis, Asthma, Bronchospasmus, gastrointest. Beschw. wie Sodbrennen, abdominale Schmerzen, Übelk., Erbrechen, Flatulenz, Diarrhö, Obstipat., Dyspepsie, Teerstuhl, Hämatemesis, geringfüg. Blutverluste im Gastrointestinaltrakt, die in Ausnahmefällen eine Anämie verursachen können, gastrointest. Ulzera, möglicherw. m. Blutung u. Perforation, ulzerative Stomatitis, Verschlimm. v. Colitis u. Morbus Crohn, Gastritis, Ösophagitis, Pankreatitis, Ausbildung intest., diaphragmaartiger Strikturen, Leberfunkt.stör., Leberschäden, Leberversagen, akute Hepatitis, Hautausschläge (verschiedenartig), Nesselsucht, Juckreiz, Purpura, bullöse Hautreakt. wie Stevens-Johnson-Syndrom, tox. epidermale Nekrolyse (Lyell-Syndrom) u. Erythema multiforme, Alopezie, Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie u. system. Sympt. (DRESS), akute general. exanthemat. Pustulose (AGEP), Lichtempf.-reakt., schwere Hautinfekt. m. Weichteilkomplikat. während einer Varizelleninfekt., Nierengewebsschädigung (Papillennekrose), erhöh. Harnsäurekonz. im Blut, vermind. Harnausscheidung u. Ausbildung v. Ödemen, nephrotisches Syndr, interstitielle Nephritis, akute Niereninsuff., Müdigk. Warnhinw.: Bei Schmerzen oder Fieber ohne ärztlichen Rat nicht länger anwenden als in der Packungsbeilage vorgegeben! Weitere Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015432 Stand: August 2022

Ibu - 1 A Pharma® Grippal 200 mg/30 mg Filmtabletten:

Wirkstoffe: Ibuprofen u. Pseudoephedrin-HCl.

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 200 ma Ibuprofen u. 30 ma Pseudoephedrin-HCl. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Ca-hydrogenphosphat, Croscarmellose-Na, Maisstärke, hochdisp. Siliciumdioxid, Ma-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Hypromellose, Macrogol 400, Talkum, Titandioxid (E 171), Eisen(III)hvdroxid-oxid x H.O (E 172). Anwendunasaeb.: Symptomat, Behandl. d. nasalen Kongestion im Zusammenh. m. e. akuten Rhinosinusitis m. vermut. viralen Ursprung u. Kopfschmerz u./od. Fieber. Zur Anwend. b. Erw. u. Jugendl. ab 15 J. **Gegenanz.:** Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Pat. < 15 J.; schwang. Frauen im 3. Trimester; still. Mütter; Pat., b. denen es früher bereits zu Überempfindlichk.reakt. kam (z. B. Bronchospasmus, Asthma, Rhinitis, Angioödem od. Urtikaria), ausgelöst durch ASS od. and. NSAR; gastrointest. Blutungen od. Perforat. in d. Anamnese im Zusammenh. m. e. vorher. NSAR-Therap.; besteh. od. in d. Vergangenh. wiederholt aufgetret. pept. Ulzera/Blutungen (mind. 2 unterschiedl. Episoden nachgewies. Ulzerat. od. Blutungen); zerebrovask. od. and. Blutungen; ungeklärte Stör. der Hämatopoese; schwere Leberinsuff.; schwere Niereninsuff.; schwere Herzinsuff. (NYHA-Klasse IV); schwere kardiovask. Erkrank., KHK (Herzerkrank., Hypertonie, Angina pectoris), Tachyk., Hyperthyreose, Diabetes, Phäochromozytom; Schlaganfall od. Risikofaktoren f. e. Schlaganfall in d. Anamnese; Risiko f. e. Engwinkelglaukom; Risiko d. Harnretention aufgr. v. urethroprostat. Beschw.; Myokardinfarkt in d. Anamnese; Krampfanfälle in d. Anamnese; system. Lupus erythematodes; gleichz. Anwend. and. oral od. nasal angewend. vasokonstrikt. wirks. Arzneim. (Dekongestiva) sowie Methylphenidat; gleichz. Anwend. v. nichtselekt. MAO-Hemmern od. Anwend. v. MAO-Hemmern innerh. d. vergang. 2 Wo. Nebenwirk.: asept. Meningitis; hämolyt. Anämie, Agranulozytose; Überempf.-reakt., schwere allgem. Überempf.-reakt. m. d. mögl. Anz.: Gesichtsödem, Angioödem, Dyspnoe, Tachyk., Blutdruckabfall u. anaphyl. Schock: psychot. Reakt., Depress.: Nervosität. Agitierth., Halluzinat., Angst, Verhaltensstör., Schlaflosigk.; zentralnervöse Stör. wie Kopfschmerzen, Schwindel, Schlafstör., Erregung., Reizbark. od. Müdiak.: hämorrhaa, Schlaaanfall, ischäm, Schlaaanfall, Krampfanfälle: Sehstör, ischäm. Optikusneuropathie, Engwinkelglaukom; Tinnitus; Palpitat., Herzinsuff., Myokardinfarkt, Tachyk., Schmerzen im Brustber, Arrhythmie: arter, Hypertonie. Hypertonie; Bronchospasmus, Dyspnoe, akuter Asthmaanf., können b. einigen Patienten m. e. ASS- od. NSAR-Allergie zus.-hängen; Magen-Darm-Beschw., Dyspepsie, Abdom.-schmerzen, Übelk., Erbr., Flatulenz, Diarrhö, Obstipat., aerinafüa, aastrointest, Blutverl., d. in selt, Fällen zu Anämie führen kann, Maaen-Darm-Geschwüre, manchmal. m. Blutungen u./od. Perforat., Gastritis, ulzerat. Stomatitis, Exazerbat, v. Colitis u. Morbus Crohn, Ösophaaitis, Pankreatitis, intest. diaphragmaart. Strikturen, Mundtrockenh., Durst, ischäm. Kolitis; Leberfunkt.-stör., Leberschäden (insb. b. Langzeittherap.), Leberversagen, akute Hepatitis; versch.-art. Hautausschl., bullöse Hautreakt. wie Stevens-Johnson-Syndr. u. tox. epiderm. Nekrolyse (Lyell-Syndr.), Alopezie, schwere Hautinfekt. u. Weichteilkomplikat. b. Varizellen-Infekt., Arzneim.-exanthem m. Eosinophilie u. system. Sympt. (DRESS), akute generalis. exanthemat. Pustulose (AGEP), Lichtempfindlichk.-reakt.; Hautausschlag, Urtikaria, Pruritus, Hyperhidrose, schwere Hautreakt.; Nierengewebsschäd. (Papillennekr.) u. erhöh. Harnsäurespiegel im Blut, erhöh. Serumkreatinin, Ödeme (insb. b. Pat. m. arter. Hypertonie od. Niereninsuff.), nephrot. Syndr., interstit. Nephritis, akute Niereninsuff., Miktionsbeschw.; Erektionsstör.; erhöh. Transminasen (temporär). Warnhinw.: Dop.! Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015581 Stand: Oktober 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Ibu-Lysin - 1 A Pharma® 400 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Ibuprofen (als Ibuprofen-DL-Lysin (1:1)).

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 400 mg Ibuprofen (als Ibuprofen-DL-Lysin (1:1)). Sonstige Bestandteile: Mikrokrist. Cellulose, Siliciumdioxid-beschichtet; Copovidon; Carboxymethylstärke-Na (Typ A) (Ph.Eur.); Mg-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.]; Poly(vinylalkohol), teilw. hydrolysiert; Titandioxid (E171); Talkum; Macrogol 4000; Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.); Nahydrogencarbonat. **Anwendungsgeb.:** Zur kurzzeitigen symptomat. Behandl. von Kopfschmerzen u. Migräne. Zur Anwend. bei Erw. u. Jugendl. ab 12 J. m. einem Körpergewicht ab 40 kg. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Pat., die in d. Vergangenh. Überempfindlk.-reakt. (z. B. Bronchospasmus, Asthma, Rhinitis, Angioödem od. Urtikaria) nach Einnahme v. ASS od. and. NSAR aezeiat haben; ungeklärte Blutbildungsstör., besteh. od. in d. Vergangenh. wiederholt aufgetretene peptische Ulzera od. Blutungen (mind. 2 unterschiedliche Episoden nachgewiesener Ulzeration od. Blutung); gastrointest. Blutung od. Perforat. in d. Anamnese im Zusammenh. mit einer vorher. NSAR-Therapie; zerebrovask, od. and. aktive Blutuna: schwere Herzinsuff, (NYHA-Klasse IV). schwere Nieren- od. Leberinsuff.; schwere Dehydratat. (verursacht durch Erbrechen, Diarrhö od. unzureich. Flüssigkeitsaufnahme); Schwangersch. im letzten Drittel; Jugendl. unter 40 kg KG u. Kdr. unter 12 J. Nebenwirk.: Peptische Ulzera, Perforat. od. gastrointest. Blutungen, Übelk., Erbrechen, Diarrhö, Blähungen, Obstipat., Dyspepsie, Bauchschmerzen, Meläna, Hämatemesis, ulzerat. Stomatitis, Verschlimm. von Colitis od. Morbus Crohn, Gastritis, Ödeme, Hypertonie, Herzinsuff., geringfügig erhöh. Risiko arterieller thrombot. Ereignisse (z. B. Myokardinfarkt od. Schlaganfall), Verschlecht. infektionsbed. Entzünd. (z. B. Entwickl. einer nekrotisierenden Fasziitis), Stör. d. Hämatopoese (Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie, Panzytopenie, Agranulozytose), erste Anz.: Fieber, Halsschmerzen, oberflächl. Schleimhautulzera im Mund, grippeartige Sympt., starke Abgeschlagenh., Nasenbluten oder Hautblutungen, Überempf.reakt. mit Hautausschlag und Juckreiz sowie Asthmaanfällen (ggf. mit Blutdruckabfall), Verschlimm, von Asthma, Bronchospasmus und Dyspnoe. schwere allgem. Überempfindlk.-reakt., können sich äußern als Gesichtsödem, Zungenschwell., innere Kehlkopfschwell. mit Einengung der Atemwege, Atemnot, Tachyk., Blutdruckabfall bis hin zum lebensbedrohl. Schock, asept. Meningitis mit Nackensteifigk., Kopfschmerzen, Übelk., Erbrechen, Fieber od. Bewusstseinstrüb., psychot. Reakt., Depress., zentralnervöse Stör. wie Kopfschmerzen, Schwindel, Schlaflosigk., Erregung, Reizbark. oder Müdigk., Sehstör., Tinnitus, Hörverlust, Palpitat., Herzinsuff., Myokardinfarkt, arterielle Hypertonie, Vaskulitis, gastrointest. Beschwer. wie Sodbrennen, geringfüg. aastrointest. Blutverluste. d. in Ausnahmefällen eine Anämie verursachen können, Ösophagitis, Pankreatitis, Ausbildung intest., diaphragmaartiger Strikturen, Leberfunkt.stör., Leberschäden, insb. bei Langzeittherapie, Leberversagen, akute Hepatitis, versch. Hautausschläge, bullöse Hautreakt. wie Stevens-Johnson-Syndr., Erythema multiforme u. tox. epidermale Nekrolyse (Lyell-Syndrom), Alopezie, in Ausnahmef, schwere Hautinfekt, und Weichteilkomplik, währ, einer Varizelleninfekt., Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und system. Sympt. (DRESS), akute general, exanthemat. Pustulose (AGEP), Nierengewebsschädig. (Papillennekrose), erhöh. Harnsäurespiegel im Blut, Ausbild, v. Ödemen, insb. bei Pat, mit arterieller Hypertonie od. Niereninsuff., nephrot. Syndr., interstitielle Nephritis, d. mit einer akuten Niereninsuff. einhergehen kann; erniedr. Hämoglobinspiegel. Warnhinw.: Bei Schmerzen oder Fieber ohne ärztlichen Rat nicht länger anwenden als in der Packungsbeilage vorgegeben! Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015442 Stand: September 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Lactulose - 1 A Pharma®, 66,7 g/100 ml Sirup:

Wirkstoff: Lactulose.

Zusammensetz.: 100 ml Sirup (entspr. 134 g) enth. 66,7 g Lactulose (4-O-β-D-Galactopyranosyl-D-Fructose). Sonstige Bestandteile: gerein. Wasser. Enth. herstellungsbed. Lactose, Galactose, Epilactose u. Fructose. Anwendungsgeb.: Obstipation, die durch ballaststoffreiche Kost u. and. allg. Maßn. nicht ausrebeeinfl. werden kann; Erkr., die eine erleicht. Defäkation erfordern; Prophyl. u. Therap. b. portokavaler Enzephalopathie. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Ileus, Darmperforation od. dem Risiko einer Darmperforation; Pat. m. der selt. hereditären Fructose-Intoleranz; Pat. m. einer selt. hereditären Galactose-Intoleranz, z. B. Galactosämie. Nebenwirk.: Diarrhö, abdomin. Schmerzen, Flatulenz, Nausea, Erbr.; Stör. im Elektrolythaush. aufgr. v. Diarrhö; Überempf.-reakt.; Ausschl., Juckreiz (Pruritus) u. Nessels. (Urtikaria). Warnhinw.: Der Sirup enth. herstellungsbed. Fructose, Galactose, Lactose u. Epilactose. Der Gehalt an verdaulichen Kohlenhydr. betr. in 100 ml Sirup max.17 g (bis zu 1,4 BE). Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015721 Stand: Oktober 2022

1 A Pharma GmbH. Industriestraße 18, 83607 Holzkirchen

Levocetirizin - 1 A Pharma® 5 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Levocetirizin-2HCl.

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 5 mg Levocetirizin-2HCl, entspr. 4,2 mg Levocetirizin. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Lactose-Monohydrat, Mg-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Hypromellose, Macrogol 400, Titandioxid. Anwendungsgeb.: Zur symptomat. Behandl. d. allerg. Rhinitis (einschl. persist. allerg. Rhinitis) u. Urtikaria b. Erw. u. Kdr. ab 6 Jahren. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst., Cetirizin, Hydroxyzin od. and. Piperazin-Derivate; Pat. m. Nierenerkr. im Endstad., d. eine geschätzte glumeruläre Filtrationsrate (eGFR) < 15 ml/min haben u. dialysepflichtig sind. Nebenwirk.: Kopfschm., Somnolenz, Mundtrockenh., Müdigk.; Abgeschlagenh., Bauchschm.; Diarrhö, Erbr., Obstipation; Schlafstör.; Überempf.reakt. inkl. Anaphylaxie; Appetitsteig.; Aggress., Erregung, Halluzinat., Depress., Schlaflosigk., Suizidged., Albtraum; Konvulsionen, Parästhesie, Schwindelgefühl, Synkope, Tremor, Geschmacksstör.; Vertigo; Sehstör., verschwomm. Sehen, Okulogyration; Palpitat., Tachyk.; Dyspnoe; Übelk.; Hepatitis; Dysurie, Harnretent.; angioneurot. Ödem, fixes AM.-exanthem, Pruritus, Hautausschlag, Urtikaria; Myalgie, Arthralgie; Ödeme; Gewichtszun., abnorme Leberfunk.-werte. Warnhinw.: Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo.

Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015870 Stand: März 2023

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Loperamid akut - 1 A Pharma®, 2 mg Hartkapseln

Wirkstoff: Loperamid-HCl.

Zusammensetz.: Jede Hartkaps. enth. 2 mg Loperamid-HCl. Sonstige Bestandteile: Gelatine, Lactose-Monohydrat, Ma-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Maisstärke, Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O, Eisen(II,III)-oxid, Patentblau V (enth. Na), Titandioxid. Anwendungsgeb.: Sympt. Behandl. v. akuten Diarrhöen f. Jugendl. ab 12 J. u. Erw., sofern keine kausale Therap. z. Verfüg. steht; über 2 Tage hinausaeh. Behandl, nur unter ärztl, Verord, u. Verlaufsbeob, Geaenanz.: Überempf.keit geg. Inhaltsst.; Kdr. < 12 J. (Kdr. < 2 J.; Kdr. 2-12 J. nur nach ärztl. Verord.); Zust., b. denen Verlangsam, der Darmtät, z. vermeiden ist (einschl. lleus, Megacolon u. tox. Megacolon). Sofort absetzen, wenn Obstipat., ein aufgetrieb. Leib od. Ileus auftreten. Durchfälle m. Fieber u./od. blutigem Stuhl, Durchfälle währ./nach Einnahme v. Antibiotika (pseudomembr. [antibiotikaassoz.] Colitis): bakt. Darmentzünd., die durch in die Darmwand eindringende Erreger (z. B. Salmonellen, Shigellen u. Campylobacter) hervorgerufen wird; chron. Durchfallerkrank. (nur nach ärztl. Verord.); akuter Schub v. Colitis ulcerosa; Schwangersch., Stillz. Nebenwirk.: Überempf.-reakt., anaphylakt. Reakt. (einschl. anaphylakt. Schock), anaphylaktoide Reakt., Kopfschmerzen, Schwindel, Schläfrigk., Bewusstlosigk., Stupor, Bewusstseinseintrüb., erhöhter Muskeltonus, Koordinationsstör., Miosis, Obstipat., Übelk., Flatulenz, abdominelle Schmerzen u. Beschw., Mundtrockenh., Schmerzen im ob. Abdominaltrakt, Erbrechen, Dyspepsie, Ileus (einschl. paralyt. Ileus), Megacolon (einschl. tox. Megacolon), Glossodynie, aufaeblähter Bauch, akute Pankreatitis.Hautausschlaa, bullöse Reakt. (einschl. Stev.-John.-Syndr., tox. epiderm. Nekrolyse u. Erythema multiforme), Angioödem, Urtikaria, Pruritus, Harnretent., Fatigue. Warnhinw.: Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig.

Loratadin - 1 A Pharma®, 10 mg Tabletten:

Wirkstoff: Loratadin.

Zusammensetz.: Jede Tabl. enth. 10 mg Loratadin. Sonstige Bestandteile: Lactose-Monohydr., Mg-Stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Maisstärke, hochdisp. Siliciumdioxid. Anwendungsgeb.: Sympt. Therap. d. allerg. Rhinitis u. d. chron. dilopath. Urtikaria bei Erw., Jgdl. und Kdr. ab 6 J. m. einem Körpergew. > 30 kg. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. Nebenwirk.: Kopfschm., Überempf-reakt. (einschließl. Angioödem u. Anaphylaxie), Schwindel, Krämpfe, Tachyk., Palpitat., Übelk., Mundtrockenh., Gastritis, Leberfunkt.stör., Hautausschl., Alopezie, Müdigk., Gewichtszunahme; Kdr. 2-12 J. zusätzl.: Nervosität; Erw. u. Jgdl. zusätzl.: Somnolenz, Appetitsteig., Schlaflosigk. Warnhinw.: Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015418 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH. 83607 Holzkirchen

Macrogol - 1 A Pharma[©], Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen: Wirkstoffe: Macrogol 3350, Na-chlorid, Na-hydrogencarbonat, Kaliumchlorid. Zusammensetz.: Jeder Beutel enth. 13,125 g Macrogol 3350, 0,3507 g Nachlorid, 0.1785 a Na-hydrogencarbonat, 0.0466 a Kaliumchlorid, Sonstige Bestandteile: hochdisp. Siliciumdioxid, Saccharin-Na, Orangen-Aroma, Zitronen-Limetten-Aroma (enth. Sorbitol [Ph.Eur.]). **Anwendungsgeb.:** Chron. Obstipation, Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.: intestingle Perforat. od. Obstrukt. aufgr. struktureller od. funkt. Stör. d. Darmwand, Ileus, schweren entzündl. Darmerkrank, wie Morbus Crohn u. Colitis ulcerosa sowie tox. Megakolons. Nebenwirk.: allerg. Reakt. (einschl. anaphylakt. Reakt., Dyspnoe, Hautreakt.): Pruritus. Hautausschlaa. allera. Hautreakt. einschl. Anaioödem. Urtikaria, Erythem; Dehydrier., Elektrolytverschieb. (Hyper- u. Hypokaliämie, Hyponatriämie): Kopfschmerzen: Abdominalschmerzen, Diarrhö, Flatulenz. Erbrechen, Übelk., Dyspepsie, abdomin. Aufbläh., Borborygmen, Beschw. im Anorektalbereich: periph. Ödeme. Warnhinw.: Hoher Natriumgehalt. Enth. Sorbitol. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51016014 Stand: Juni 2023

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Mometason - 1 A Pharma bei Heuschnupfen 50 Mikrogramm/Sprühstoß Nasenspray, Suspension:

Wirkstoff: Mometasonfuroat (Ph.Eur.).

Zusammensetz.: Jeder abgemessene Sprühst. setzt 50 µg Mometasonfuroat (als Mometason-17-(2-furoat) 1 H₂O) frei. Sonstige Bestandteile: Mikrokrist. Cellulose, Carmellose-Na (Ph.Eur.), Glycerol, Citronensäure-Monohydrat, Na-Citrat (Ph.Eur.), Polysorbat 80 [pflanzl.], Benzalkoniumchlorid, Wasser f. Injektionszwecke. **Anwendungsgeb.:** Zur Anwend. b. Erw. zur symptomat. Behandl. einer saisonalen allerg. Rhinitis, sofern die Erstdiagnose der saisonalen allerg. Rhinitis durch einen Arzt erfolgt ist. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst., unbehand. Infekt. im Bereich der Nasenschleimhaut (wie Herpes simplex), nach Nasen-OPs od. -verletz. bis zur Ausheilung. Nebenwirk.: Pharyngitis, Infekt. der oberen Atemwege, Überempf. einschließl. anaphylakt. Reakt., Angioödem, Bronchospasmus u. Dyspnoe, Kopfschm., Glaukom, erhöht. Augeninnendruck, Katarakte, verschwomm. Sehen, Epistaxis, Brennen in der Nase, Reiz. in der Nase, nasale Ulzerat., Nasenseptumperforat., Stör. des Geschmacks- u. Geruchssinns. Warnhinw.: Enth. Benzalkoniumchlorid. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51014951 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

NAC 200 akut - 1 A Pharma® / NAC 600 akut - 1 A Pharma®, 200 mg/600 mg Brausetbl.:

Wirkstoff: Acetylcystein.

Zusammensetz.: Jede Brausetbl. enth. 200 mg/600 mg Acetylcystein. Sonstige Bestandteile: Ascorbinsäure, Citronensäure, Lactose, Mannitol (Ph. Eur.), Na-carbonat, Na-citrat (Ph.Eur.), Na-hydrogencarbonat, Saccharin-Na 2 H₂O, Brombeer-Aroma (enth. Sorbitol); zusätzl. f. 600 mg: Na-cyclamat. **Anwendungsgeb.:** Zur Verflüss, des Schleims u. Erleicht, des Abhustens b. erkält.-bedingter Bronchitis. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; zusätzl. f. 200 mg: Kdr. < 2 J.; zusätzl. f. 600 mg: Kdr. u. Jgdl. < 14 J. **Nebenwirk.:** Überempf.-reakt., anaphylakt. Schock, anaphylakt./anaphylaktoide Reakt., Kopfschm., Tinnitus, Tachyk., Hämorrhagie, Dyspnoe, Bronchospasmen (überwieg. b. Pat. m. hyperreaktiv. Bronchialsystem b. Asthma bronchiale), Erbrechen, Durchfall, Stomatitis, Bauchschm., Übelk., Sodbrennen, Dyspepsie. Urtikaria, Rash, Angioödem, Juckreiz, Exanthem, Fieber, Gesichtsödeme, Hypotonie, schwere Hautreakt. wie Stev.-John.-Syndr. u. Lyell-Syndr., Abnahme der Thrombozytenaggregation. Warnhinw.: Enth. Lactose, Sorbitol u. Natriumverbind. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51016022 Stand: Juli 2023 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Naproxen - 1 A Pharma® 250 mg bei Regelschmerzen, Tabletten: Wirkstoff: Naproxen.

Zusammensetz.: 1 Tabl. enth. 250 mg Naproxen. Sonstige Bestandteile: Crospovidon, Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.), Lactose-Monohydrat, Mg-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Maisstärke, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172). **Anwendungsgeb.:** Leichte b. mäßig starke Regelschmerzen. Gegenanz.: Überempf.-keit geg. Inhaltsst.; Bronchospasmus, Asthmaanf., Nasenschleimhautentz., Hautreakt. od. Angioödem nach d. Einn. v. ASS od. and. nicht-steroid. Entzündungshemmern in d. Vergangenh.; ungekl. Blutbildungsstör.; besteh. od. in d. Vergangenh. wdh. aufgetret. pept. Ulzera od. Hämorrhagien (mind. 2 unterschiedl. Episoden nachgewies. Ulzerat. od. Blut.); gastrointest. Blut. od. Perforat. in d. Anamn. im Zusammenh. m. einer vorher. Therapie m. NSAR; zerebrovask. od. and. aktive Blut.; schwere Herzinsuff.; schwere Nieren- od. Leberfunkt.-stör.; Schwangersch. im letzten Drittel; Kdr. unter 12 J. Nebenwirk.: Pept. Ulzera, Perforat. od. Blut., manchmal tödl., insb. b. ält. Pat., Übelk., Erbrechen, Diarrhö, Bläh., Verstopf., Verdauungsbeschw., abdominale Schmerzen, Teerstuhl, Hämatemesis, ulzerat. Stomatitis, Verschlimm. v. Colitis u. M. Crohn, Gastritis, Ödeme, Bluthochdr., Herzinsuff., geringf. erhöh. Risiko v. arteriell. thrombot. Ereian, (z. B. Herzinfarkt, Schlaaanf.). Sympt, einer asept. Meninaitis m. starken Kopfschm., Übelk., Erbrechen, Fieber, Nackensteifigk. od. Bewusstseinstrüb., ins. b. Pat. m. Autoimmunerkrank. (SLE, mixed connective tissue disease), Verschlecht, infekt. Erkrank. (z. B. Entw. v. nekrot. Fasziitis). Stör. d. Blutbild. (aplast. od. hämolyt. Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie, Panzytopenie, Agranulozytose, Eosinophilie), erste Sympt.: Fieber, Halsschm., oberflächl. Wunden im Mund, grippeart. Beschw., starke Abgeschlagenh., Nasenblut., Hautblut.: Überempfreakt, mit Exanthem, Pruritus, Purpura, Ekchymosen. Angioödem od. Urtikaria, schwere Überempf.reakt., Anzeich.: Gesichts-, Zungenu. Kehlkopfödeme. Atemnot. Tachyk., Blutdruckabf, b. hin z. tödl. Schock: Erreg., Reizbark., Müdigk., Depress., Traumabnorm., Konzentr.unfähigk., ZNS-Stör, wie Kopfschm., Schwindel, Ohnmachtsaef., Benommenh., Schlaflosiak., Schläfrigk., asept. Meningitis, kogn. Dysfunkt., Konvuls., Sehstör., Hornhauttrüb., Papillitis, Papillenödem, retrobulb. opt. Neuritis, Vertigo, Beeinträcht. d. Hörens, Tinnitus, Hörstör., kongestive Herzinsuff., Lungenödem, Palpitat., Hypertonie, Vaskulitis, Atemnot, Asthmaanf. (evtl. mit Blutdruckabf.), Bronchospasmen, eosinoph. Pneumonie, Magen-Darm-Beschw. wie Sodbr., Völlegef., Stomatitis, Ösophagusläsion, Beschwerden im Unterbauch (z. B. blutende Colitiden od. Verstärk. v. Morbus Crohn/Colitis ulcerosa), Pankreatitis, aphtöse Ulzera, intest. Ulzerat., Leberfunkt.stör., Leberschäden (Langzeittherapie), Hepatitis (einschl. Todesf.), Gelbsucht, erhöhte Lichtempfindlichk., Alopezie (meist reversibel), Schwitzen, Photosensitivitätsreakt. (einschl. Porphyria cutanea tarda "Pseudoporphyrie"), Pustelbild., Erythema exsudativum multiforme, fixes Arzneim.exanthem, bullöse Hautreakt. einschl. SJS u. TEN (Lyell-Syndr.), Lichen ruber planus, Erythema nodosum, system. Lupus erythematodes, Porphyrie, Epidermolysis bullosa, Vermind. d. Harnaussch., Ausbild. v. Ödemen, Nierenschäden (Papillennekrosen, insbes. b. Langzeittherapie), Hyperurikämie, akutes Nierenvers., interstit. Nephritis, nephrot. Syndr., Hämaturie, Proteinurie,

periph. Ödeme, insb. b. Pat. m. Hypertonie o. Niereninsuff., Fieber, Schüttelfrost, Erhöh. d. Kreatinins im Serum, veränd. Leberwerte, Hyperkaliämie. Warnhinw.: Bei Schmerzen od. Fieber ohne ärztl. Rat nicht länger anw. als in der Packungsbeil. vorgegeben! Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015622 Stand: August 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Naratriptan - 1 A Pharma® bei Migräne 2,5 mg Filmtabletten Naratriptan -1 A Pharma® 2,5 mg Filmtabletten:

Wirkstoff: Naratriptan.

Zusammensetz.: Jede Filmtbl. enth. 2,5 mg Naratriptan (als 2,78 mg Naratriptanhydrochlorid). Sonstige Bestandteile: Mikrokrist, Cellulose, Lactose. Croscarmellose-Na, Mq-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], Hypromellose (E 464), Lactose-Monohydrat, Titandioxid (E 171), Triacetin, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Indigocarmin, Aluminiumsalz (E 132). **Anwendungsgeb.:** Akute Behandl. d. Kopfschmerzphase v. Migräneanfällen mit od. ohne Aura. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst., vorangegang. Herzinfarkt., ischäm. Herzkrankh., Prinzmetal-Anaina/koronare Vasospasmen, periph. Durchblutunasstör, Pat. m. Sympt. od. Anz. einer ischäm. Herzkrankh., Schlaganfall od. vorübergeh. ischäm. Attacken (TIA) in d. Anamnese, mittelschwere bis schwere, milde unkontroll. Hypertonie, schwere Nieren- od. Leberfunktionsstör., gleichz. Anw. v. Ergotamin, Ergotaminderivaten (einschl. Methysergid) u. and. Triptanen/5-Hydroxytriptamin-1-(5-HT1-)Rezeptoragonisten. **Nebenwirk.:** Anaphylaxie, Gefühl v. Kribbeln, Schwindel, Schläfrigk., Sehstör., Bradyk., Tachyk., Herzklopfen, Spasmen d. Koronararterien, Angina pect., Myokardinfarkt, periph. vaskul. Ischämie, Übelk., Erbrechen, ischäm. Kolitis, Hautausschlag, Urtikaria, Juckreiz, Gesichtsödeme, Hitzegefühl, Unwohlsein/Müdigk., Schmerzen, Schwere-, Druck- od. Engegefühl, Blutdruckanstieg währ. d. ersten 12 Std. n. Anw. Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Naratriptan - 1 A Pharma bei Migräne 2,5 mg Filmtabletten: Apothekenpflichtig. Naratriptan - 1 A Pharma 2,5 mg Filmtabletten: Verschreibungspflichtig. Mat.-Nr.: 3/51014771/51014772 **Stand:** Februar 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Omeprazol - 1 A Pharma 20 mg bei Sodbrennen magensaftresistente Hartkapseln:

Wirkstoff: Omeorazol.

Zusammensetz.: Jede magensaftresist. Hartkapsel enth. 20 mg Omeprazol. Sonstige Bestandteile: Zucker-Stärke-Pellets (Saccharose u. Maisstärke), Hypromellose, Na-dodecvlsulfat, Povidon K 25, Talkum, schweres Ma-oxid. Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1)-Dispersion 30 % (Ph.Eur.), Triethylcitrat, Gelatine, Titandioxid. **Anwendungsgeb.:** Z. Behandl. v. Refluxsympt. (z. B. Sodbr., Säurerückfluss) b. Erw. **Gegenanz.**: Überempf.-keit geg. Inhaltsst. od. substituierte Benzimidazole.; gemeins. Anwend. m. Nelfinavir. Nebenwirk.: Leukopenie, Thrombozytopenie, Aaranulozytose, Panzytopenie, Überempf.reakt.(z.B.Fieber,angioneurot.Ödem,anaphylakt.Reakt./Schock),Hyponatriämie, Hypomagnesiämie (schwere Hypomagnesiämie kann zu Hypokalzämie führen, eine Hypomagnesiämie kann auch mit einer Hypokaliämie verbunden sein), Schlaflosiak., Errea.zustände, Verwirrth., Depress., Aaaressivität, Halluzinat., Kopfschmerzen, Schwindel, Parästhesien, Schläfrigk., Geschmacksveränd., Verschwommensehen, Vertigo, Bronchospasmen, Bauchschmerzen, Verstopf. Durchfall, Blähungen, Übelk./ Erbrechen, Drüsenpolypen d. Fundus (gutartig), Mundtrockenh., Mundschleimhautentzünd., gastrointest. Candidiasis, mikroskop. Kolitis, erhöh. Leberenzymwerte, Hepatitis mit od. ohne Gelbsucht, Leberversagen, Enzephalopathie b. Pat. m. vorbesteh. Lebererkrank., Dermatitis. Juckreiz, Hautausschlag, Urtikaria, Haarausfall, Photosensibilität, akut general. pustulöses Exanthem (AGEP), Arzneim.-wirk. m. Eosinophilie u. system. Sympt. (DRESS), Erythema multif., Stevens-Johnson-Syndr., tox. epidermale Nekrolyse (TEN), subakuter kutaner Lupus erythematodes, Gelenk-/ Muskelschmerzen, Muskelschwäche, Tubulointerstit. Nephritis (m. mögl. Fortschreiten zu Nierenversagen), Gynäkomastie, Unwohlsein, periph. Ödeme, vermehr. Schwitzen. Warnhinw.: Enth. Saccharose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015667 Stand: Februar 2023 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Pantoprazol - 1 A Pharma® 20 mg bei Sodbrennen, magensaftresistente Tabletten:

Wirkstoff: Pantoprazol.

Zusammensetz.: Jede magensaftresist. Tbl. enth. 20 mg Pantoprazol (als Pantoprazol-Na 1,5 H₂O). Sonstige Bestandteile: Ca-stearat (Ph.Eur.) [pflanzl.], mikrokrist. Cellulose, Crospovidon (Typ A) (Ph.Eur.), Hyprolose, Nacarbonat, hochdisp. Siliciumdioxid, Hypromellose, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O, Macrogol 400, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.), Polysorbat 80, Ponceau-4R-Aluminiumsalz, Chinolingelb-Aluminiumsalz, Nadodecylsulfat, Titandioxid, Triethylcitrat. **Anwendungsgeb.:** Kurzzeit. Behandl. v. Refluxsympt. (z. B. Sodbrennen, saures Aufstoßen) b. Erw. Gegenanz.: Überempf, aea. Inhaltsst., Ponceau-4R-Aluminiumsalz, aleichzeit, Anw. m. HIV-Proteasehemmern (wie Atazanavir od. Nelfinavir). Nebenwirk.: Agranulozytose, Thrombozytopenie, Leukopenie, Panzytopenie, Überempflichk, (inkl. anaphylakt. Reakt. u. Schock), Hyperlipidämie, erhöh. Lipidwerte (Triglyceride, Cholesterin), Gewichtsveränd., Hyponatriämie, Hypomagnesiämie, Hypokalzämie (in Verb. m. Hypomagnesiämie), Hypokalämie (in Verb. m. Hypomagnesieämie), Schlafstör., Depress, (u. Verschlimm, besteh, Symptome). Desorientiertheit (u. Verschlimm. besteh. Symptome), Halluzinat., Verwirrth. (insb. b. prädisponiert. Pat. sowie Verschlimm. bei Vorbestehen d. Sympt.), Kopfschm., Schwindel, Geschmacksstör., Parästhesie, Sehstör, verschwomm, Sehen, autart. Drüsenpolypen d. Fundus. Diarrhö, Übelk., Erbrechen, Trommelbauch, Völlegefühl, Verstopf., Mundtrockenh., Bauchschm., Unwohlsein, mikroskop. Kolitis, erhöh. Leberenzyme (Transaminasen, y-GT), erhöh. Bilirubin, Leberzellschädigung, Gelbsucht, Leberversagen, Ausschlag, Exanthem, Eruption, Pruritus, Urtikaria, Angioödeme, Stevens-Johnson-Syndr., Lyell-Syndr., Erythema multiforme, Lichtempflichk., Arzneim.exanthem m. Eosinophilie u. system. Sympt. (DRESS), subakut. kutan. Lupus erythematodes, Hüft-, Handgelenks- u. Wirbelsäulenfraktur, Gelenk-/ Muskelschmerz, interstit. Nephritis, Gynäkomastie, Asthenie, Müdigk., erhöh. Körpertemp., periph. Ödeme, allerg. Reakt. Warnhinw.: Enth. Natrium und Ponceau-4R-Aluminiumsalz. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51014870 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Paracetamol 500 - 1 A Pharma®, 500 mg Tabletten:

Wirkstoff: Paracetamol.

Zusammensetz.: 1 Tabl. enth. 500 mg Paracetamol. Sonstige Bestandteile: mikrokrist. Cellulose, Mq-stearat (Ph.Eur.), Maisstärke, Povidon K 30, hochdisp. Siliciumdioxid, Stearinsäure (Ph.Eur.). Anwendungsgeb.: Symptomat. Behandl. leichter bis mäßig starker Schmerzen wie Kopf-, Zahn-, Regelschmerzen u./ od. von Fieber. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. Nebenwirk.: Anst. d. Lebertransaminasen; Veränd. d. Blutbildes wie Thrombozytopenie, Leukopenie, Agranulozytose, Panzytopenie; b. prädisp, Pers, Bronchospasmus (Analgetika-Asthma), Überempf.-reakt. (einfache Hautröt., Urtikaria, anaphylakt. Schock, Angioödem): Hautausschlaa, Juckreiz, Erythem, Urtikaria, schwere Hautreakt. (Stevens-Johnson-Syndr., tox. epiderm. Nekrolyse, akutes generalis. pustulöses Exanthem): Fälle v. metabol. Azidose m. hoher Anjonenlücke, wenn Flucloxacillin aleichz, m. Paracetamol verw. wird, i. d. R. b. Vorliegen v. Risikofakt. Warnhinweis: Bei Schmerzen oder Fieber ohne ärztlichen Rat nicht länger anwenden als in der Packungsbeilage vorgegeben! Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015044 Stand: April 2022 1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen

Reisetabletten - 1 A Pharma®, 50 mg Tabletten:

Wirkstoff: Dimenhydrinat.

Zusammensetz.: 1 Tbl. enth. 50 mg Dimenhydrinat. Sonstige Bestandteile: Ca-hydrogenphosphat-Dihydrat, Lactose-Monohydrat, Cellulosepulver, Carboxymethylstärke-Na (Typ A) (Ph.Eur.), hochdisp. Siliciumdioxid, Mastearat (Ph.Eur.) [pflanzl.]. Anwendungsgeb.: Vorbeug. u. Behandl. v. Reisekrankh., Schwindel, Übelk. u. Erbr. Für Kdr. ab 6 Jahren u. über 30 kg Körpergew., Jugendl. u. Erw. Hinw.: Dimenhydrinat ist z. alleinigen Behandl. v. Zytostatika-induz. Übelk. u. Erbr. nicht geeignet. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. u. andere Antihistaminika, akuter Asthma-Anfall, Engwinkelglaukom, Phäochromozytom, Porphyrie, Prostatahyperplasie m. Restharnbild., Krampfanfälle (Epilepsie, Eklampsie), Herzrhyth.-stör. (z. B. Wolff-Parkinson-White Syndr.); generell darf Dimenhydrinat nicht b. einem Körpergew. < 6 ka eingesetzt werden. **Nebenwirk.:** Leukopenie. Neutropenie. Thrombozytopenie, hämolyt. Anämie, Urtikaria, Ödem, anaphylak. Reakt., Angst, Somnolenz, Kopfschmerzen, Benommenh., Schwindelgefühl, Sedier., Mydriasis, Sehstör., Stimmungsschwank., Erinnerungsvermögen eingeschränkt, Gleichgewichtsstör., Aufmerksamkeitsstör., Koordinationsstör., Verwirrth.zustand, Halluzinat., Schlaflosigk., Vertigo, Myasthenie, Sehschärfe vermindert, Orthostasesyndrom, Unruhe, Agitierth., Nervosität, Tremor, extrapyramidale Erkrank., Tachykardie, verstopfte Nase, Mundtrockenh., gastrointest. Erkrank. (z. B. Übelk., Schmerzen im Oberbauch, Erbrechen, Obstipat., Durchfall), hepatische Funktionsstör. (Ikterus, Gelbsucht cholestatisch), Erythem, Ekzem, Angioödeme, Purpura, Dermatitis allerg., Photosensensibilität, muskuläre Schwäche, Stör. b. der Entleer. der Harnblase, intraokulärer Druck erhöht, Verläng, des QT-Intervalls im EKG. Es besteht, insb. b. Kdr., die Möglichkeit des Auftretens paradoxer Reakt. wie Unruhe, Erreg., Schlaflosigk., Angstzustände od. Zittern. Ält. Pat.: Gleichgewichtsstör., Verwirr., Schwindel, Gedächtnis- od. Konzentrationsstör . Warnhinw.: Enth. Lactose. Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig. Mat.-Nr.: 3/51015449 Stand: Februar 2022 1 A Pharma, 83607 Holzkirchen

Terbinafin - 1 A Pharma Nagellack gegen Nagelpilz 78,22 mg/ml wirkstoffhaltiger Nagellack:

Wirkstoff: Terbinafin.

Zusammensetz.: 1 ml wirkstoffh. Nagellack enth. Terbinafin HCl, entspr. 78,22 mg Terbinafin. Sonstige Bestandteile: Ethanol 96 % (95,1 % - 96,9 % (V/X) 92,6 % - 95,2 % (G/G)), (Hydroxypropyl)chitosan, gerein. Wasser. Anwendungsgeb. B. Erw. b. leichten bis mittelschw. Pilzinf d. Nägel, die durch Dermatophyten u./ od. and. Terbinafin-empfindl. Pilze verursacht werden. Gegenanz.: Überempf. geg. Inhaltsst. Nebenwirk.: Erythem, Hautreizung. Warnhinw.: Enth. Alkohol (Ethanol). Weit. Einzelh. u. Hinw. s. Fach- u. Gebrauchsinfo. Apothekenpflichtig Mat.-Nr.: 3/51015050 Stand: Februar 2022

1 A Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen



1 A Service - 1 A Beratung

Unter www.lapharma.de finden Sie ein großes Angebot an Serviceartikeln sowie eine Gesamtübersicht aller rezeptfreien und verschreibungspflichtigen Arzneimittel.

1 A Pharma GmbH Industriestraße 18 83607 Holzkirchen

