

Vividrin® ectoin® MDO®, Vividrin® ectoin® EDO®: Medizinprodukte. **Hersteller:** Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 165/173, 13581 Berlin, Germany

Vividrin® antiallergische Augentropfen 20 mg/ml. Wirkstoff: Natriumcromoglicat (Ph. Eur.). **Zusammensetzung:** 1 ml Lsg. enth. 20 mg Natriumcromoglicat (Ph. Eur.). Sonst. Bestandteil mit bekannter Wirkung: pro Tropfen 0,003 mg Benzalkoniumchlorid (entsprechend 0,100 mg/ml); sonst. Bestandteile: Natriumedetat (Ph. Eur.); Polysorbit 80; Sorbitol (Ph. Eur.); NaOH-Lösung (4 %) (zur pH-Wert-Einstellung); Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Bei allerg. bedingter, akuter & chron. Bindehautentzündung (Conjunctivitis) wie z. B. Heuschnupfen-Bindehautentzündung oder Frühlings-Katarrh ([Kerato-] Konjunktivitis vernalis). **Gegenanzeigen:** Allergie gg. Natriumcromoglicat (Ph. Eur.) oder einen der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Selten:* Augenbrennen, Fremdkörpergefühl, Chemosis & Hyperämie. *Sehr selten:* Vividrin® antiallergische Augentropfen enthalten ein Konservierungsmitel, das zu Nebenwirkungen, wie z. B. Allergisierung und Geschmacksirritation, führen kann. *Nicht bekannt:* In einem Einzelfall wurde über schwere generalisierte anaphylaktische Reaktionen mit Bronchospasmen im Zusammenhang mit einer Natriumcromoglicat-Therapie berichtet. **Warnhinweise:** Enthält Benzalkoniumchlorid. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: August 2024)

Vividrin® iso EDO® antiallergische Augentropfen 20 mg/ml. Wirkstoff: Natriumcromoglicat (Ph. Eur.). **Zusammensetzung:** 1 ml Augentropfen enthält 20 mg Natriumcromoglicat (Ph. Eur.). Sonstige Bestandteile: Sorbitol (Ph. Eur.); Hypromellose; HCl 3,6 % (zur pH-Wert-Einstellung); Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Allergisch bedingte, akute und chronische Bindehautentzündung (Conjunctivitis), z. B. Heuschnupfen-Bindehautentzündung, Frühlingskatarrh ([Kerato-] Conjunctivitis vernalis). **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Natriumcromoglicat (Ph. Eur.) oder einen der sonstigen Bestandteile. Auch schon bei Verdacht auf eine allergische Reaktion auf Vividrin® iso EDO® antiallergische Augentropfen ist eine Reexposition unbedingt zu vermeiden. **Nebenwirkungen:** Augenerkrankungen: *Selten:* Augenbrennen, Bindehautschwellung, (Chemosis), Fremdkörpergefühl, konjunktivale Hyperämie Erkrankungen des Immunsystems: *Sehr selten:* Allergische Reaktionen nach Behandlung mit Natriumcromoglicat; *Nicht bekannt:* In einem Einzelfall wurde über eine schwere generalisierte anaphylaktische Reaktion mit Bronchospasmen im Zusammenhang mit einer Natriumcromoglicat-Therapie berichtet. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: April 2024)

Cetirizin Vividrin® 10 mg Filmtabletten. **Wirkstoff:** Cetirizindihydrochlorid. **Zusammensetzung:** 1 Filmtablette enthält 10 mg Cetirizindihydrochlorid. Sonst. Bestandteile: 66,4 mg Lactose-H₂O, mikrokristalline Cellulose, hochdisperzes Säculiumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Filmüberzug (*Opadry Y-1-7000 Weiß*): Hypromellose, Titandioxid, Macrogol 400. **Anwendungsgebiete:** Cetirizin Vividrin® wird angewendet bei Erw. & Kindern ab 6 J.: zur Linderung von nasalen & okularen Symptomen bei saisonaler & perennieller allergischer Rhinitis; zur Linderung von Symptomen bei chronischer idiopathischer Urtikaria. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, einen der sonstigen Bestandteile, Hydroxyzin oder andere Piperazin-Derivate. Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz mit einer Kreatinin-Clearance unter 10 ml/min. **Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems: *Sehr selten:* Thrombozytopenie. Erkrankungen des Immunsystems: *Selten:* Überempfindlichkeit. *Sehr selten:* anaphylaktischer Schock, Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen; *Nicht bekannt:* gesteigerter Appetit. Psychiatrische Erkrankungen: *Gelegentlich:* Agitiertheit. *Selten:* Aggression, Verwirrtheit, Depression, Halluzinationen, Schlaflosigkeit. *Sehr selten:* Tics. *Nicht bekannt:* Amnesie, Gedächtnisstörungen. Augenerkrankungen: *Sehr selten:* Akkommodationsstörungen, verschwommenes Sehen, Okuloglyzierung. Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths: *Nicht bekannt:* Vertigo. Herzkrankungen: *Selten:* Tachykardie. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts: *Gelegentlich:* Diarröh, Leber- und Gallenerkrankungen; *Selten:* auffällige Leberfunktion (erhöhte Werte für Transaminasen, alkalische Phosphatase, γ-GT und Bilirubin). *Nicht bekannt:* Hepatitis. Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes; *Gelegentlich:* Pruritus, Ausschlag. *Selten:* Urtikaria. *Sehr selten:* Quincke-Ödem, fixes Arzneimittel-exanthem. *Nicht bekannt:* akut generalisiertes, pustulöses Exanthem. Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen: *Nicht bekannt:* Arthralgie. Erkrankungen der Nieren und Harnwege: *Sehr selten:* Dysurie, Enuresis. *Nicht bekannt:* Harnverhalt. Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort: *Gelegentlich:* Asthenie, Unwohlsein. *Selten:* Ödeme. Untersuchungen: *Selten:* Gewichtszunahme. **Warnhinweise:** Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Oktober 2021)

Vividrin® Azelastin 0,5 mg/ml Augentropfen, Lösung. **Wirkstoff:** Azelastin-HCl. **Zusammensetzung:** 1 ml Augentr. enth. 0,5 mg Azelastin-HCl. 1 Tropfen enth. 0,015 mg Azelastin-HCl. Sonst. Bestandteile: Benzalkoniumchlorid, Natriumedetat (Ph. Eur.), Hypromellose, Sorbitol-Lsg. 70 % (nicht kristallisierend) (Ph. Eur.), NaOH (zur pH-Wert-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Beh. & Vorbeugung der Symptome der saisonalen allerg. Konjunktivitis bei Erw. & Kindern ab 4 J. Beh. der Symptome der nicht saisonalen (perenniellen) allerg. Konjunktivitis bei Erw. & Jugendlichen ab 12 J. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gg. den Wirkstoff oder einen der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Häufig:* Leichte, vorübergehende Augenreizung. *Gelegentlich:* Bitterer Geschmack. *Sehr selten:* Allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag & Juckreiz). **Warnhinweise:** Enthält Benzalkoniumchlorid. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Juni 2020)

Vividrin® Azelastin EDO® 0,5 mg/ml Augentropfen, Lösung im Einzeldosisbehältnis. **Wirkstoff:** Azelastin-HCl. **Zusammensetzung:** 1 ml Lösung enthält 0,5 mg Azelastin-HCl. 1 Tropfen enthält 0,018 mg Azelastin-HCl. Sonstige Bestandteile: Sorbitol (Ph. Eur.), Hypromellose, Natriumedetat (Ph. Eur.), Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Behandlung und Vorbeugung der Symptome von saisonaler allergischer Konjunktivitis bei Erwachsenen und Kindern ab 4 J. Beh. der Sympt. von nicht-saisonaler (perennialer) allerg. Konjunktivitis bei Erw. & Kindern ab 12 J. **Gegenanzeigen:** Überempf. gg. Azelastin-HCl oder einen der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Immunsystems: *Sehr selten:* Allerg. Reakt. (wie z. B. Hautausschlag & Pruritus); Erkrankungen des Nervensystems: *Gelegentlich:* Bitterer Geschmack; Augenerkrankungen: *Häufig:* Leichte, vorübergeh. Augenreizung. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Januar 2023)

Vividrin® Azelastin MDO® 0,5 mg/ml Augentropfen, Lösung. **Wirkstoff:** Azelastin-HCl. **Zusammensetzung:** 1 ml enthält 0,5 mg/ml Azelastin-HCl. 1 Tropfen enthält 0,0216 mg Azelastin-HCl. Sonstige Bestandteile: Sorbitol (Ph. Eur.), Hypromellose, Natriumedetat (Ph. Eur.), NaOH, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** Behandlung und Vorbeugung der Symptome der saisonalen allergischen Konjunktivitis bei Erwachsenen und Kindern ab 4 Jahren. Beh. der Sympt. der nicht-saisonalen (perenniellen) allerg. Konjunktivitis bei Erw. & Kindern ab 12 Jahren. **Gegenanzeigen:** Überempf. gg. den Wirkstoff oder einen der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Erkrankungen des Immunsystems: *Sehr selten:* Allerg. Reakt. (wie z. B. Hautausschlag & Pruritus); Erkrankungen des Nervensystems: *Gelegentlich:* Bitterer Geschmack; Augenerkrankungen: *Häufig:* Leichte, vorübergeh. Augenreizung. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Juni 2025)

Vividrin® Azelastin Kombipackung 0,5 mg/ml Augentropfen, Lösung und 1 mg/ml Nasenspray, Lösung. **Wirkstoff:** Azelastin-HCl. **Zusammensetzung:** Augentropfen, Lösung: 1 ml Lsg. enthält 0,5mg Azelastin-HCl. Ein Tr. enthält 0,015 mg Azelastin-HCl. Sonst. Bestandteil mit bek. Wirkung: Ein Tr. enthält 3,75 µg Benzalkoniumchlorid, entspr. 0,125 mg/ml. Sonst. Bestandteile: Natriumedetat (Ph. Eur.), Hypromellose, Sorbitol-Lsg. 70 % (nicht kristallisierend) (Ph. Eur.), NaOH-Lsg. (zur pH-Wert-Einstellung), Wasser f. Injektionszwecke; **Nasenspray, Lösung:** 1 ml Lsg. Enth. 1 mg Azelastin-HCl. Ein Sprühstoß enth. 0,14 mg Azelastin-HCl. Sonst. Bestandteile: Natriumedetat (Ph. Eur.), Hypromellose 2910, Na₂HPO₄ 12 H₂O (Ph. Eur.), Citronensäure, NaCl, gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Zur symptomat. Beh. von saisonaler allerg. Rhinokonjunktivitis (z. B. Heuschnupfen) in Kombination mit allerg. Bindehautentzündung) bei Erwachsenen, Jugendlichen & Kindern ab 6 J. **Gegenanzeigen:** Überempf. gegen den WST oder einen der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Augentropfen Lösung: Erkrankungen des Immunsystems: *Sehr selten:* Allerg. Reaktionen (wie Hautausschlag & Juckreiz). Erkrankungen des Nervensystems: *Gelegentlich:* Bitterer Geschmack. Augenerkrankungen: *Häufig:* Leichte, vorübergeh. Reizung im Auge. Nasenspray Lösung: Erkrankungen des Immunsystems: *Sehr selten:* Überempfindlichkeitsreaktionen. Erkrankungen des Nervensystems: *Häufig:* Bitterer Geschmack, der zuweilen Übelkeit verursachen kann; *Sehr selten:* Schwindel, Somnolenz (Benommenheit, Schläfrigkeit). Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums & Mediastinums: *Gelegentlich:* Reizung der bereits entzündlich veränderten Nasenschleimhaut (Brennen, Kribbeln), Niesen, Nasenbluten. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts: *Selten:* Übelkeit. Erkrankungen der Haut & des Unterhautzellgewebes: *Sehr selten:* Hautausschlag, Juckreiz, Nesselsucht. Allgemeine Erkrankungen & Beschwerden am Verabreichungsort: *Sehr selten:* Abgeschlagenheit (Müdigkeit, Erschöpfung), Schwindel- oder Schwächegefühl (die auch durch das Krankheitsgeschehen selbst bedingt sein können). **Warnhinweise:** Enthält Benzalkoniumchlorid. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Dez. 2023)

Vividrin® Azelastin 1 mg/ml Nasenspray, Lösung. **Wirkstoff:** Azelastin-HCl. **Zusammensetzung:** 1 ml Lsg. enth. 1 mg Azelastin-HCl. 1 Sprühstoß (0,14 ml) enthält 0,14 mg Azelastin-HCl, entspr. 0,13 mg Azelastin. Sonst. Bestandteile: Hypromellose 2910, Natriumedetat (Ph. Eur.), Citronensäure, Na₂HPO₄ 12 H₂O (Ph. Eur.), NaCl, gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Zur symptomat. Beh. saisonaler allerg. Rhinitis (z. B. Heuschnupfen) sowie akuter Exazerbationen ganzjähriger allerg. Rhinitis bei Erwachsenen, Jugendlichen & Kindern ab 6 J. **Gegenanzeigen:** Überempf. gg. den WST. oder einer der sonst. Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Erkr. des Immunsystems: *Sehr selten:* Überempfindlichkeitsreakt. Erkr. des Nervensystems: *Häufig:* Wirkstoffspiegel, bitterer Geschmack nach Applikation (meist infolge unsachgemäßer Anw., wie zu weit zurückgelegtem Kopf während der Anw.), der in seltenen Fällen Übelkeit verursachen kann *Sehr selten:* Schwindel, Somnolenz (Benommenheit, Schläfrigkeit). Erkr. der Atemwege, des Brustraums & Mediastinums: *Gelegentlich:* Leichte, vorübergehende Reiz. der bereits entzündlich veränderten Nasenschleimhaut mit Symp. wie Brennen, Juckreiz, Niesreiz oder Epistaxis. Erkr. des Gastrointestinaltrakts: *Selten:* Übelkeit. Erkr. der Haut & des Unterhautzellgewebes: *Sehr selten:* Hautausschlag, Pruritus, Urtikaria. Allgemeine Erkr. & Beschwerden am Verabreichungsort: *Sehr selten:* Abgeschlagenheit (Müdigkeit, Erschöpfung), Schwindel oder Schwächegefühl. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: Mai 2022)

Vividrin® Mometason Heuschnupfnasenspray 50 Mikrogramm/Sprühstoß Nasenspray, Suspension. **Wirkstoff:** Mometasonfuroat (Ph. Eur.). **Zusammensetzung:** Jeder Sprühstoß (0,1ml) der Pumpe liefert eine abgemessene Dosis von 50 µg Mometasonfuroat (Ph. Eur.) (als Mometason-17-(2-furoat) 1 H₂O). Das Gesamtgewicht eines Sprühstoßes beträgt 100 mg. Sonst. Bestandteile: Mikrokristalline Cellulose & Carmellose-Natrium (8,3:13,8), Glycerol, Natriumcitrat (Ph.Eur.), Citronensäure-H₂O, Polysorbit 80 [pflanzlich], Benzalkoniumchlorid, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** bei Erwachsenen zur symptom. Beh. einer saisonalen allerg. Rhinitis, sofern die Erstdiagnose der saisonalen allerg. Rhinitis durch einen Arzt erfolgt ist. **Gegenanzeigen:** Überempf. gg. den WST. oder einer der sonst. Bestandteile. Vividrin Mometason Heuschnupfnasenspray darf nicht angew. werden, wenn eine unbek. Infektion im Bereich der Nasenschleimhaut, wie z. B. Herpes simplex, vorliegt. Aufgrund der hemmenden Wirkung von Kortikosteroiden auf die Wundheilung dürfen Patienten nach Nasenoperationen oder -verletzungen bis zur Auseilung Kortikosteroiden nicht nasal anwenden. **Nebenwirkungen:** Infektionen & parasitäre Erkr.: *Häufig:* Pharyngitis, Infekt. der oberen Atemwege**. Erkr. des Immunsystems: *Nicht bekannt:* Überempf. einschließlich anaphylakt. Reaktionen, Angioödem, Bronchospasmus, Dyspnoe. Erkr. des Nervensystems: *Häufig:* Kopfschmerzen; Augenerkr.: *Nicht bekannt:* Glaukoma, erhöhter Augeninnendruck, Katarakte, verschwommenes Sehen. Erkr. der Atemwege, des Brustraums & Mediastinums: *Sehr häufig:* Epistaxis*, *Häufig:* Epistaxis, Brennen in der Nase, Reizung in der Nase, nasale Ulzeration; *Nicht bekannt:* Nasenseptumperforation. Erkr. des Gastrointestinaltrakts: *Häufig:* Reizung im Rachen*, *Nicht bekannt:* Störungen des Geschmacks- & Geruchssinns. * erfasst bei zweimal tgl. Dosierung bei Polyposis nasi; ** erfasst bei zweimal tgl. Dosierung bei Polyposis nasi mit gelegentlicher Häufigkeit. **Warnhinweise:** Enthält Benzalkoniumchlorid. Polysorbate können allergische Reaktionen hervorrufen. Packungsbeilage beachten. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Apothekenpflichtig. Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, 13581 Berlin. (Stand: November 2024)