

Galactose (Ph.Eur.)

Art der Anwendung: Oral
 Parenteral

Angaben gemäß EU-Guideline

Äußere Umhüllung / Behältnis

Abschnitt	Angaben
3. Sonstige Bestandteile	Enthält Galactose. <Packungsbeilage beachten>.

Packungsbeilage

Abschnitt	Angaben
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von /.../ beachten? /.../ enthält Galctose	Bitte wenden Sie /.../ erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt an, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.
	<i>Bei Mengen ≥ 5 g/Tag zusätzlich</i>
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von /.../ beachten? /.../ enthält Galactose	1 [Dosiereinheit] enthält ... g Galactose. Wenn Sie eine Diabetes-Diät einhalten müssen, sollten Sie dies berücksichtigen.

Fachinformation

Abschnitt	Angaben
	<i>Bei oraler Anwendung</i>
4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung - letzter Absatz	Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, z.B. Galaktosämie oder einer Glucose-Galactose-Malabsorption sollten /.../ nicht einnehmen.
	<i>Bei parenteraler Anwendung</i>
4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung - letzter Absatz	Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, z.B. Galaktosämie sollten /.../ nicht anwenden.
	<i>Bei Mengen ≥ 5 g/Tag zusätzlich</i>
4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen	1 [Dosiereinheit] enthält ... g Galactose. Dies ist bei Patienten mit Diabetes mellitus zu berücksichtigen.

für die Anwendung - letzter Absatz	
---------------------------------------	--