# Melperon ARISTO® 25 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen

Zur Anwendung bei Kindern ab 12 Jahren und Erwachsenen

Wirkstoff: Melperonhydrochlorid

# Bitte lesen Sie die gesamte Packungsbeilage/Gebrauchsinformation sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben und darf nicht an Dritte weiter gegeben werden. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dasselbe Krankheitsbild haben wie Sie.

## Die Packungsbeilage beinhaltet:

- 1. Was ist Melperon Aristo® und wofür
- 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Melperon Aristo® beachten?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? wird es angewendet?
  - 5. Wie ist Melperon Aristo® aufzubewah-

3. Wie ist Melperon Aristo® einzunehmen?

- ren?
- 6. Weitere Angaben

### Was ist Melperon Aristo® und wofür wird es angewendet?

Melperon Aristo® ist ein Mittel zur Behandlung von Unruhe und Erregungszuständen bei speziellen geistig-seelischen Erkrankungen, aus der Gruppe der Butyrophenone.

Melperon Aristo® wird angewandt zur Behandlung von Schlafstörungen, Verwirrtheitszuständen und zur Dämpfung von psychomotorischer Unruhe und Erregungszuständen, insbesondere bei Patienten der Geriatrie und Psychiatrie.

# Was müssen Sie vor der Einnahme von Melperon Aristo® beachten?

### 2.1 Melperon Aristo® darf nicht eingenommen werden:

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen den Wirkstoff Melperonhydrochlorid, verwandte Wirkstoffe (Butyrophenone), Methyl(4-hydroxybenzoat) und Propyl(4hydroxybenzoat) oder einen der sonstigen Bestandteile von Melperon Aristo® sind,
- Vergiftungen und Bewusstlosigkeit durch Alkohol-, Schlaf- und Schmerzmittel sowie Arzneimittel zur Behandlung geistigseelischer Störungen (Neuroleptika, Antidepressiva und Lithium),
- bei hochgradiger Leberfunktionsstörung, bei einem sogenannten malignen Neuro-
- leptika-Syndrom in der Krankengeschichte.

Kinder unter 12 Jahren dürfen nicht mit Melperon Aristo® behandelt werden.

### 2.2 Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Melperon Aristo® ist erforderlich - bei Vorschädigung des Herzens

- bei nicht durch Arzneimittel ausgelöster
- Parkinson-Erkrankung - bei Erkrankungen der blutbildenden Orga-
- ne (Leukozytopenie, Thrombozytopenie) - bei sehr niedrigem Blutdruck bzw. Blut-
- druckabfall beim plötzlichen Aufstehen (orthostatische Hypotonie) - bei bestimmten Geschwülsten (prolaktin-
- abhängigen Tumoren, z. B. Brust-Tumoren) - bei Kaliummangel im Blut
- bei verlangsamtem Herzschlag
- bei bestimmten Herzerkrankungen (ange-
- borenes QT-Syndrom oder andere klinisch bedeutsame Herzschäden, Erregungsleitungsstörungen, Herzrhythmusstörungen) - bei gleichzeitiger Behandlung mit Arznei-
- mitteln, die ebenfalls das QT-Intervall im EKG verlängern oder einen Kaliummangel hervorrufen können (siehe auch Abschnitt 2.3)wenn Sie ein erhöhtes Schlaganfall-Risiko oder eine vorübergehende Verringerung
- der Blutversorgung des Gehirns haben - wenn Sie oder ein Verwandter schon einmal venöse Thrombosen (Blutgerinnsel) hatten, denn derartige Arzneimittel wer-
- den mit dem Auftreten von Blutgerinnseln in Verbindung gebracht - Erhöhte Mortalität bei älteren Menschen mit Demenz-Erkrankungen Bei älteren Menschen mit Demenz-Erkran-
- kungen, die mit Antipsychotika behandelt wurden, wurde ein geringer Anstieg in der

Anzahl der Todesfälle im Vergleich mit denjenigen, die keine Antipsychotika einnahmen, berichtet. Melperon möglicherweise die Krampfschwelle etwas anhebt, sollten Anfallskranke dennoch nur unter Beibehaltung der antiepileptischen Therapie mit Melpe-

ron Aristo® behandelt werden. In Einzelfällen wurde über bestimmte Bewegungsstörungen, vorzugsweise Gesichts (Spätdyskinesien), berichtet. In diesem Fall suchen Sie bitte Ihren Arzt auf gegebenenfalls muss die Dosierung verringert oder Melperon Aristo® abgesetzt

werden. Vor einer Behandlung mit Melperon ist das Blutbild (einschließlich des Differentialblutbildes sowie der Thrombozytenzahl) zu kontrollieren. Bei abweichenden Blutwerten darf eine Behandlung mit Melperon nur bei zwingender Notwendigkeit und unter häu-

figen Blutbildkontrollen erfolgen. entzündlicher Auftreten Erscheinungen im Mund- und Rachenraum, Halsschmerzen, Fieber sowie grippeähnlichen Erscheinungen, sollten Sie sofort Ihren Arzt aufsuchen. Nehmen Sie in diesem Falle keine fiebersenkenden oder schmerzlindernden Medikamente ohne Zustimmung Ihres

Bei einem "malignen Neuroleptika-Syndrom" in der Vorgeschichte darf eine Behandlung mit Melperon nur, wenn unbedingt notwendig, und mit besonderer Vorsicht durchge-

## führt werden. 2.3 Bei Einnahme von Melperon Aristo®

mit anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewandt haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arz-

neimittel handelt.

Bei gleichzeitiger Anwendung mit Schlafmitteln, Schmerzmitteln, Beruhigungsmitteln oder anderen das zentrale Nervensystem dämpfenden Medikamenten kann es

zu verstärkter Müdigkeit, zu Benommenheit und Atemstörungen kommen. Bei gleichzeitiger Anwendung mit trizyklischen Antidepressiva (bestimmte Medika-

mente zur Behandlung von Depressionen) kann es zu einer gegenseitigen Wirkungsverstärkung kommen. Die Wirkung von blutdrucksenkenden Me-

dikamenten kann bei gleichzeitiger Anwendung von Melperon Aristo® verstärkt wer-

Bei gleichzeitiger Behandlung mit Medi-

kamenten zur Behandlung der Parkinson-

Erkrankung (Dopaminagonisten, z. B. Levodopa oder Lisurid) kann deren Wirkung abgeschwächt werden. Bei gleichzeitiger Anwendung von Melperon oder verwandten Wirkstoffen (Neuro-

leptika) mit ähnlich wirkenden Arzneimitteln (Dopaminantagonisten, z. B. Metoclopra-

mid, einem Medikament zur Behandlung

von Übelkeit und Magen-Darm-Störungen),

kann es zu einer Verstärkung bestimmter Bewegungsstörungen (extrapyramidal-motorische Wirkungen) kommen. Bei gleichzeitiger Anwendung von Melperon Aristo® mit Medikamenten, wie z. B. Benzatropin, einem Medikament zur Behandlung der Parkinsonschen Krankheit, kann dessen "anticholinerge" Wirkung verstärkt werden. Dies kann sich in Sehstörungen, Erhöhung des Augeninnendrucks, Mundtrockenheit, beschleunigtem Herzschlag, Verstopfung,

Beschwerden beim Wasserlassen, Störungen der Speichelsekretion, Sprechblockade, Gedächtnisstörungen oder vermindertem Schwitzen äußern. Obwohl es durch Melperon nur zu einer relativ geringen und kurzfristigen Erhöhung des Blutspiegels des Hormons Prolaktin kommt,

kann die Wirkung von Prolaktin-Hemmern, wie z.B. Gonadorelin, abgeschwächt werden. Diese Wechselwirkung wurde unter Melperon Aristo® zwar bisher nicht beobachtet, kann aber nicht ausgeschlossen wer-Die gleichzeitige Anwendung von Arz-neimitteln, die ebenfalls das sogenannte QT-Intervall im EKG verlängern (z. B. Antiarrhythmika Klasse IA oder III, Makrolid-

Antibiotika, Antihistaminika), zu einem Kaliummangel im Blut führen (z. B. bestimmte entwässernde Arzneimittel) oder den Abbau von Melperon über die Leber hemmen können (z. B. Cimetidin, Fluoxetin) ist zu vermeiden. Bei Anwendung von Melperon Aristo® und gleichzeitiger Einnahme von anregenden Mitteln vom Amphetamin-Typ wird deren Wirkung vermindert, der gewünschte Effekt von Melperon Aristo® kann vermindert

sein. Bei gleichzeitiger Gabe von Sympathomimetika (Mittel, die u.a. den Blutdruck erhöhen, wie z. B. Epinephrin), kann es zu unerwartetem Blutdruckabfall und Beschleunigung des Herzschlages kommen; die Wirkung von Phenylephrin kann abge-schwächt werden; die Wirkung von Dopamin auf die Blutgefäße kann abgeschwächt 2.4 Bei Einnahme von Melperon Aristo®

### zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Während der Behandlung mit Melperon Aristo® sollten Sie Alkohol meiden, da

durch Alkohol die Wirkung von Melperon in nicht vorhersehbarer Weise verändert und verstärkt wird. Melperon kann mit Kaffee, Tee und Milch schwerlösliche Verbindungen bilden. Da-

durch kann die Aufnahme von Melperon in den Körper beeinträchtigt, und so dessen Wirkung abgeschwächt werden. 2.5 Schwangerschaft und Stillzeit

Sie sollten Melperon Aristo® während der Schwangerschaft nicht einnehmen, da keine ausreichenden Untersuchungen zur Sicherheit für das ungeborene Kind vorliegen.

Informieren Sie daher umgehend Ihren Arzt über das Eintreten einer Schwangerschaft,

damit er über die Beendigung oder das

Weiterführen der Therapie entscheiden Auch während der Stillzeit sollten Sie Melperon Aristo $^{\scriptsize{(8)}}$  nicht einnehmen, da nicht auszuschließen ist, dass Melperon und seine Stoffwechselprodukte in die Muttermilch übergehen. Ist die Behandlung unausweich-

lich, sollte abgestillt werden.

nen von Maschinen

Melperon im letzten Trimenon (letzte drei Monate der Schwangerschaft) einnahmen, können folgende Symptome auftreten: Zittern, Muskelsteifheit und/oder -schwäche, Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Atembeschwerden und Schwierigkeiten beim Stillen. Wenn Ihr Baby eines dieser Symptome entwickelt, sollten Sie Ihren Arzt kontaktieren

Bei neugeborenen Babys von Müttern, die

### Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch das onsvermögen so weit verändern, dass die

2.6 Verkehrstüchtigkeit und das Bedie-

Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol. Daher sollten Sie das Führen von Fahrzeu-

gen, die Bedienung von Maschinen oder sonstige gefahrvolle Tätigkeiten ganz, zumindest jedoch während der ersten Tage der Behandlung unterlassen. Die Entscheidung dazu trifft Ihr behandelnder Arzt.

#### 2.7 Wichtige Warnhinweise über stimmte sonstige Bestandteile von Melperon Aristo®

Dieses Arzneimittel enthält Sorbitol. Bitte nehmen Sie Melperon Aristo® daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden. Bei Beachtung der Dosierungsanleitung werden pro Tag

bis zu 8,4 g Sorbitol zugeführt. Hinweis für Diabetiker:

vorrufen.

5 ml enthalten 0,56 g Sorbitol (entspre-

chend 0.05 BE). Methyl(4-hydroxybenzoat) und Propyl(4-hy-

droxybenzoat) können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen, her-







### Wie ist Melperon Aristo® einzunehmen?

Nehmen Sie Melperon Aristo® immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Die Dosierung richtet sich nach Ihrer Reaktionslage, Ihrem Alter und Gewicht, sowie Art und Schwere des Krankheitsbildes. Hierbei gilt der Grundsatz, die Dosis so gering und die Behandlungsdauer so kurz wie möglich

### 3.1 Falls vom Arzt nicht anders verordnet, gelten folgende Dosierungsricht-

Für eine milde beruhigende und vorwiegend angstlösende Wirkung mit Verbesserung der Stimmungslage reichen im Allgemeinen 5 bis 15 ml Melperon Aristo<sup>®</sup> (entsprechend 25 bis 75 mg Melperonhydrochlorid) pro Tag aus.

Bei unruhigen und verwirrten Patienten beträgt die Tagesdosis zu Beginn der Behandlung 10 bis 20 ml Melperon Aristo<sup>®</sup> (entsprechend 50 bis 100 mg Melperonhydrochlorid), erforderlichenfalls kann sie innerhalb mehrerer Tage auf bis zu 40 ml Melperon Aristo® (entsprechend 200 mg Melperonhydrochlorid) gesteigert werden. Für höhere Dosierungen stehen erforderlichenfalls Präparate mit höherem Wirkstoffgehalt zur Verfügung.

Bei schweren Unruhe- und Verwirrtheitszuständen mit Aggressivität sowie wahnhaften und halluzinatorischen Zuständen kann die Tagesdosis auf bis zu 400 mg Melperonhydrochlorid heraufgesetzt werden. Auch dafür stehen Arzneimittel mit einem höheren Wirkstoffgehalt zur Verfügung.

Zur Dosierung des Arzneimittels wird der beiliegende Meßbecher bis zur entsprechenden Markierung gefüllt. Zur Dosierung von 40 ml werden 2 mal 20 ml eingenom-Die Tagesdosis ist auf mehrere Einzelgaben zu verteilen. Zur Erzielung einer stärker

beruhigenden Wirkung kann Ihr Arzt zum Abend eine höhere Dosis verordnen. Bei gleichzeitiger Behandlung mit Lithium und Melperon Aristo® sollten beide Medikamente so niedrig wie möglich dosiert

Die Behandlung mit Melperon Aristo® ist bei älteren Patienten aufgrund der meist höheren Empfindlichkeit auf Medikamente vorsichtig durchzuführen. Oft reicht eine

Auch bei früher aufgetretenen Nieren-, Leber- und Kreislauf-Funktionsstörungen sollte Melperon Aristo® vorsichtig dosiert und die entsprechenden Funktionen in regelmäßigen Abständen überprüft werden.

### 3.2 Art der Anwendung Die Einnahme von Melperon Aristo® mit

niedrige Dosis aus.

Kaffee, Tee oder Milch ist zu vermeiden. Die Behandlung mit Melperon kann nor-

malerweise zeitlich unbegrenzt fortgeführt werden. Die erwünschten Wirkungen treten manchmal erst nach einer zwei- bis dreiwöchigen Behandlung auf. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apo-

theker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Melperon Aristo® zu stark oder zu schwach ist. 3.3 Wenn Sie eine größere Menge Melpe-

### Im Falle einer Überdosierung oder Vergiftung ist sofort ein Arzt um Rat zu fragen (z.

ron Aristo® eingenommen haben, als

B. Vergiftungsnotruf). Anzeichen einer Überdosierung können die im Abschnitt 4 aufgeführten Nebenwirkungen in verstärkter Form sein. In Abhängig-

keit von der aufgenommenen Dosis können die Erscheinungen bis zu Bewusstlosigkeit, Atemstörungen, Herz- und Kreislaufversagen reichen. Die Symptome einer Überdosierung treten verstärkt unter dem Einfluss von Alkohol und anderen auf das Gehirn dämpfend wir-

3.4 Wenn Sie die Einnahme von Melperon Aristo® vergessen haben Nehmen Sie zum nächsten vorgesehenen

kenden Mitteln auf.

### Zeitpunkt die verordnete Dosis ein, jedoch nicht etwa die doppelte Menge. 3.5 Wenn Sie die Behandlung mit Melpe-

ron Aristo® abbrechen Sollten Sie die Behandlung unterbrechen wollen, besprechen Sie dies bitte unbedingt vorher mit Ihrem Arzt. Beenden Sie

#### nicht eigenmächtig ohne ärztliche Beratung die Behandlung. Sie gefährden damit den Therapieerfolg.

Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann Melperon Aristo® Nebenwirkungen haben. Insbesondere zu Beginn der Behandlung

Bei der Behandlung mit Melperon Aristo® können, insbesondere zu Beginn der Behandlung bzw. bei höherer Dosierung, Blutdruckabfall (Hypotonie bzw. orthostatische

kann Müdigkeit auftreten.

Dysregulation) und eine Beschleunigung des Herzschlages auftreten. Melperon kann das sogenannte QT-Intervall im EKG verlängern; u. U. können schwere Herzrhythmusstörungen (Torsades de Pointes) auftreten. In diesen Fällen ist die Behandlung mit Melperon Aristo® durch den Arzt zu beenden. Bei Patienten mit Erkrankungen des Her-

zens sollten deshalb regelmäßig EKG-Kon-

trollen durchgeführt werden. Insbesondere bei hoher Dosierung oder bei besonderer Reaktionsbereitschaft des Patienten können Störungen im Bereich der unwillkürlichen Bewegungsabläufe (extrapyramidale Begleitsymptome) auftreten, die sich in Form von sogenannten Frühdyskinesen (krampfartiges Herausstrecken der

Zunge, Verkrampfung der Schlundmusku-

latur, Schiefhals, Versteifungen der Rücken-

(Zittern, Steifigkeit), Bewegungsdrang und der Unfähigkeit sitzenzubleiben (Akathesie) äußern können. In diesen Fällen kann der Arzt die Dosis verringern und/oder ein Gegenmittel verabreichen, das diesen Nebenwirkungen sofort entgegenwirkt. Nach Absetzen von Melperon Āristo® bilden sich diese Nebenwirkungen ganz zurück.

Nach zumeist längerer und hochdosierter Behandlung kann es u. U. auch zu anhaltenden Störungen des Bewegungsablaufs kommen ("Spätdyskinesien", z. B. unwillkürlichen Bewegungen vor allem im Bereich von Kiefer- und Gesichtsmuskulatur, aber auch unwillkürlichen Bewegungen an Armen und Beinen). Nach heutigem Erkenntnisstand lassen sich diese Störungen nur schwer behandeln. Obwohl unter der Behandlung mit Melperon Aristo® bisher nur in Einzelfällen über das Auftreten derartiger Störungen berichtet wurde, sollten Sie Ihren Arzt sofort auf Muskelkrämpfe im Mund- und Gesichtsbereich sowie an Armen und Beinen, auch nach einer beendeten Behandlung mit Melperon Aristo® aufmerksam machen.

Außerdem können vorübergehend Erhöhungen der Leberenzyme, Abflussstörungen der Galle (intrahepatische Cholestase) und Gelbsucht auftreten.

Darüber hinaus wurde über allergische Hautreaktionen (Exantheme) berichtet

Blutzellschäden (z. B. eine gefährliche Verringerung der weißen Blutkörperchen) können in Ausnahmefällen vorkommen, daher sollten Sie der Aufforderung des Arztes, sich zu ggf. erforderlichen Blutbildkontrollen einzufinden, nachkommen. Wie bei anderen Neuroleptika, wurde auch

während einer Behandlung mit Melperon ein sogenanntes malignes neuroleptisches Syndrom beobachtet, eine seltene, angeborene Überempfindlichkeitsreaktion, die durch stark erhöhte Temperatur, allgemeine Muskelsteife, Kreislauf- und Bewusstseinsstörungen gekennzeichnet ist. Fieber ist oft ein frühes Warnzeichen dieses Krankheitsbildes. In diesem Fall sollte die Behandlung mit Melperon Aristo® sofort beendet und unverzüglich ein Arzt aufgesucht werden.

Vereinzelt können Störungen der Regelblutung, Absonderung von Milch aus der Brust bei der Frau, Anschwellen der Brust beim Mann, Störungen der sexuellen Erregbarkeit und Gewichtszunahme auftreten. Das Auftreten von Kopfschmerzen, Regula-

tionsstörungen der Körpertemperatur, Sehstörungen, Mundtrockenheit, Gefühl der verstopften Nase, Erhöhung des Augenin-nendrucks, Verstopfung und Schwierigkeiten beim Wasserlassen sowie Übelkeit, Erbrechen, Durchfall und Appetitverlust kann nicht ausgeschlossen werden. Bei Bettlägerigkeit, stark eingeschränkter Bewegungsfähigkeit und/oder entspre-

chender Vorbelastung ist bei allen Beruhigungsmitteln, so auch bei Melperon Aristo<sup>®</sup>, die Gefahr einer Blutpfropfbildung (Thrombose) in Bein- und Beckenvenen zu beachten. Das Auftreten eines ausgeprägten Natrium-

mangels im Blut kann nicht ausgeschlossen werden. Blutgerinnsel in den Venen, vor allem in den Beinen (mit Schwellungen, Schmerzen und

Rötungen der Beine), die möglicherweise über die Blutbahn in die Lunge gelangen und dort Brustschmerzen sowie Schwierigkeiten beim Atmen verursachen können. Wenn Sie eines dieser Symptome bei sich beobachten, holen Sie bitte unverzüglich ärztlichen Rat ein. Methyl(4-hydroxybenzoat) und Propyl(4hydroxybenzoat) können Überempfindlich-

keitsreaktionen, auch Spätreaktionen, hervorruten. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie Nebenwirkungen bemer-

ken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation aufgeführt sind. Wie ist Melperon Aristo® aufzubewahren?

#### Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Flasche und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Die Lösung zum Einnehmen ist nach dem Öffnen 12 Wochen haltbar. Weitere Informationen

Der Wirkstoff ist Melperonhydrochlorid.

### 5 ml Lösung zum Einnehmen enthalten 25 mg Melperonhydrochlorid.

Was Melperon Aristo® enthält:

Die sonstigen wirksamen Bestandteile sind (Konservierungsstoffe): 1,5 mg/5 ml Propyl(4-hydroxybenzoat) (Ph. Eur.)[E 216], 3,5 mg/5 ml Methyl(4-hydroxy-

## benzoat) (Ph. Eur.)[E 218].

Die sonstigen Bestandteile sind: Carmellose-Natrium, wasserfreie Citronensäure (Ph. Eur.), Sorbitol-Lösung 70 % (nicht kristallisierend) (Ph.Eur.), Aroma Tropica,

### Wie Melperon Aristo® aussieht und Inhalt der Packung:

Gereinigtes Wasser.

Melperon Aristo® 25 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen ist eine klare, farblose Flüssig-Melperon Aristo® 25 mg/5 ml Lösung zum

ml und 300 ml Lösung zum Einnehmen mit 5 mg/ml Melperonhydrochlorid erhältlich.

Einnehmen ist in Packungen mit 100 ml, 200

#### Aristo Pharma GmbH Wallenroder Str. 8-10 13435 Berlin

ARISTO Pharmazeutischer Unternehmer:

Fax: +49 30 71094 4250 Hersteller: Pharma Wernigerode GmbH

Tel.: +49 30 71094 4200

Dornbergsweg 35

muskulatur, Kiefermuskelkrämpfe), Störungen wie bei der Parkinsonschen Krankheit 38855 Wernigerode

Öffnungsanweisung für kindersicheren Verschluss Bevor Sie am Schraubverschluss zu drehen beginnen, drücken Sie bitte den Verschluss senkrecht nach unten; noch während des Drückens erfolgt die erste Drehbewegung, durch die die Sperre gelöst wird. Die weiteren Schraubdrehungen können dann, wie gewohnt, ohne Druck erfolgen. Beim Verschließen der Flasche achten Sie bitte darauf,

dass der Schraubverschluss fest angezogen wird. Wird für den laufenden Gebrauch kei-

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im November 2012.

ne Sicherung gewünscht, ist der Verschluss nur bis zum ersten Widerstand zuzudrehen.