

## **Gebrauchsinformation: Information für Anwender**

### **CLARELUX 500 Mikrogramm/g Schaum zur Anwendung auf der Haut**

Wirkstoff: Clobetasolpropionat

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht**

1. Was ist CLARELUX und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von CLARELUX beachten?
3. Wie ist CLARELUX anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist CLARELUX aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### **1. Was ist CLARELUX und wofür wird es angewendet?**

CLARELUX enthält den Wirkstoff Clobetasolpropionat, der zur Wirkstoffgruppe der äußerlich anzuwendenden Corticosteroide gehört. Clobetasolpropionat ist ein sehr stark wirksames, äußerlich anzuwendendes Corticosteroid.

CLARELUX ist ein Schaum zur Anwendung auf der Haut.

CLARELUX wird bei Erwachsenen und jugendlichen Patienten ab einem Alter von 12 Jahren zur Kurzzeitbehandlung von Steroid-empfindlichen Kopfhauterkrankungen wie der Schuppenflechte (Psoriasis) angewendet, die nicht zufriedenstellend auf eine Behandlung mit schwächer wirksamen Steroiden ansprechen.

#### **2. Was sollten Sie vor der Anwendung von CLARELUX beachten?**

**CLARELUX darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie allergisch gegenüber Clobetasolpropionat, anderen Corticosteroiden oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie eine infektiöse Hauterkrankung haben, die entweder durch ein Virus (z.B. Herpes, Gürtelrose, Windpocken o.a.), ein Bakterium (z.B. Eiterflechte o.a.), einen Pilz (mikroskopisch kleine Pilze) oder einen Parasiten verursacht wurde.
- wenn Sie Hautverbrennungen, geschwürige Verletzungen oder andere Hauterkrankungen wie Rosazea (eine Hauterkrankung, bei der Rötungen, Hautknötchen und Eiterbläschen im Gesicht auftreten), Akne vulgaris, Hautentzündung um den Mund haben.
- wenn Sie Juckreiz (Pruritus) in der Umgebung des Anus und der Genitalien haben.
- auf allen Bereichen des Körpers und des Gesichtes (einschließlich der Augenlider) mit Ausnahme der Kopfhaut.
- auf den Augenlidern (Gefahr einer Schädigung des Augennervs (Glaukom) und Trübung der Linse (Katarakt)).
- bei Kleinkindern (Kindern unter 2 Jahren).

#### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie CLARELUX anwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Ihre Ärztin, wenn Sie in der Vergangenheit eine Allergie gegen Corticosteroide und/oder gegen einen Bestandteil dieses Arzneimittels hatten.

Brechen Sie die Behandlung unverzüglich ab und wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn sich Ihr Zustand während der Anwendung verschlechtert – Sie haben möglicherweise eine allergische Reaktion, die als Hautausschlag, Juckreiz oder schmerzlose Gewebeschwellung (Ödem) erscheinen kann, eine Infektion oder Ihr Zustand erfordert eine andere Behandlung.

Eine Langzeitbehandlung sollte vermieden werden.

Wenn Ihre Beschwerden kurz (innerhalb von 2 Wochen) nach Beendigung der Behandlung wieder auftreten, dürfen Sie CLARELUX nicht wieder anwenden, ohne Ihren Arzt zu kontaktieren, es sei denn, Ihr Arzt hat Ihnen zuvor dazu geraten. Wenn sich Ihre Beschwerden gebessert haben und bei einem erneuten Auftreten die Rötung über den ursprünglich behandelten Bereich hinausgeht und Sie ein brennendes Gefühl verspüren, suchen Sie bitte einen Arzt auf, bevor Sie die Behandlung wieder aufnehmen, da ein Rebound-Phänomen (Entzugsreaktion nach Absetzen des Arzneimittels) vermutet werden kann (siehe Abschnitt 4).

Aufgrund der Verschlechterung der Hautbarriere besteht die Gefahr des plötzlichen Auftretens von schmerzhaften, mit nicht infektiöser Flüssigkeit gefüllten Pusteln, die mit Fieber einhergehen können (generalisierte pustulöse Psoriasis), oder des Auftretens von lokaler oder systemischer Toxizität.

Vermeiden Sie den Kontakt mit den Augen oder Schleimhäuten (Nase, Mund).

Wenden Sie CLARELUX nicht auf den Augenlidern oder im Gesicht an, da die Gefahr besteht, dass eine Trübung der Augenlinse (Katarakt) und ein erhöhter Augendruck (Glaukom) auftreten, die zu irreversiblen Augenschäden führen. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie verschwommenes Sehen oder andere Sehstörungen feststellen.

Waschen Sie sich nach jeder Anwendung sorgfältig die Hände. Berühren Sie Ihre Augen nicht, bevor Sie sich die Hände gewaschen haben.

Bei versehentlichem Kontakt mit dem Gesicht oder den Augen gründlich mit viel Wasser ausspülen.

Die großflächige Anwendung von CLARELUX unter Verbänden und Abdeckungen ist zu vermeiden, es sei denn, sie wird von einem Arzt überwacht, da die Gefahr besteht, dass ein Teil des Wirkstoffs in die Blutbahn gelangt. Es kann zu einer bakteriellen Infektion kommen, die durch die Wärme und Feuchtigkeit der Haut unter Okklusivverbänden begünstigt wird. Verwenden Sie keinen Okklusivverband, es sei denn, Ihr Arzt hat dies angeordnet. In diesem Fall sollte die Haut bei jedem Verbandswechsel gereinigt werden.

Informieren Sie Ihren Arzt über jede Reizung oder Infektion, da im Falle einer Infektion eine geeignete Behandlung erforderlich ist. Wenn sich die Infektion ausbreitet, sollte CLARELUX abgesetzt und die Infektion behandelt werden.

Wie alle äußerlich anzuwendenden Corticosteroide kann CLARELUX über die Haut in den Körper aufgenommen werden mit dem Risiko, dass der Wirkstoff in den Blutkreislauf übergeht und Nebenwirkungen wie eine verminderte Produktion von Nebennierenhormonen (Hypophysen-Nebennieren-System-Suppression) und das Cushing-Syndrom verursacht - siehe Abschnitt 4 zu allen möglichen Nebenwirkungen. Das Risiko, dass dieses Corticosteroid in den Blutkreislauf übergeht, ist in den folgenden Situationen erhöht:

- Langzeitbehandlung;
- Anwendung auf einer großen Fläche;
- Anwendung unter bandagierten oder abgedeckten Bereichen, wie z. B. Okklusivverbänden;
- Anwendung auf verletzter, geschädigter Haut, wie Wunden oder offenen Stellen (Ulzerationen);
- Anwendung auf dünnen Hautpartien wie dem Gesicht;
- Erhöhte Hautfeuchtigkeit.

### **Bitte informieren Sie Ihren Arzt,**

- bei neu auftretenden Knochenschmerzen oder Verschlimmerung bereits bestehender Knochenbeschwerden während einer Behandlung mit CLARELUX, insbesondere, wenn Sie CLARELUX über einen längeren Zeitraum oder wiederholt angewendet haben.
- bei Anwendung anderer oraler/topischer Arzneimittel, die Corticosteroide enthalten oder bei Anwendung von Arzneimitteln zur Unterdrückung Ihres Immunsystems (z.B. bei einer Autoimmunerkrankung oder nach einer Transplantation). Die gleichzeitige Anwendung von CLARELUX mit diesen Arzneimitteln kann zu schweren Infektionen führen.
- wenn sich Ihre Erkrankung nach 2 Wochen Behandlung nicht gebessert hat.
- wenn eine Entzündung (Infektion) auftritt. Möglicherweise muss dann die Behandlung mit CLARELUX beendet und eine geeignete antimikrobielle Therapie angewendet werden.

### **Kinder und Jugendliche**

Die Anwendung des Arzneimittels bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen.

### **Anwendung von CLARELUX zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

### **Anwendung von CLARELUX zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Nicht zutreffend.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### **Schwangerschaft**

CLARELUX darf während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, Ihr Arzt rät Ihnen dazu.

#### **Stillzeit**

CLARELUX darf während der Stillzeit nicht angewendet werden, es sei denn, Ihr Arzt rät Ihnen dazu.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

CLARELUX sollte Ihre Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen nicht beeinträchtigen.

### **Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von CLARELUX**

Dieses Arzneimittel enthält

- 2145 mg Alkohol (Ethanol) pro Dosiereinheit. Bei geschädigter Haut kann es ein brennendes Gefühl hervorrufen,
- 74 mg Propylenglycol (E 1520) pro Dosiereinheit,
- Cetylalkohol und Stearylalkohol, die lokale Hautreaktionen auslösen können (z.B. Kontaktdermatitis),
- Polysorbat 60 (E 435) kann allergische Reaktionen hervorrufen.

### 3. Wie ist CLARELUX anzuwenden?

#### Sicherheitshinweise:

- **Die Dose enthält eine unter Druck stehende, entzündliche Flüssigkeit.**
- **Nicht in der Nähe von offenen Flammen, entflammaren oder Hitze erzeugenden Materialien oder eingeschalteten elektrischen Geräten anwenden oder aufbewahren.**
- **Rauchen Sie nicht während der Anwendung sowie während der Handhabung des Druckbehältnisses.**

Wenden Sie CLARELUX immer genau nach der Anweisung des Arztes an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Wenden sie dieses Arzneimittel ausschließlich bei der Erkrankung an, für die es verschrieben wurde. CLARELUX darf nur auf der Kopfhaut angewendet werden und darf nicht verschluckt werden.

Geben Sie den Schaum nicht direkt auf die Hand, da der Schaum beim Kontakt mit der warmen Haut sofort anfängt zu schmelzen.

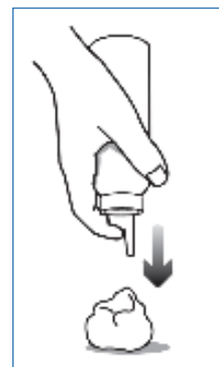
CLARELUX soll **zweimal täglich, morgens und abends**, auf den betroffenen Kopfhautbereich wie folgt aufgetragen werden:

**Achtung: Für eine einwandfreie Schaumentnahme ist es wichtig, die Dose mit dem Kopf nach unten zu halten!**

1. Dose gut schütteln



2. Halten Sie die Dose senkrecht mit dem Kopf nach unten und geben Sie eine kleine Menge (von der Größe einer Walnuss) entweder direkt auf den betroffenen Kopfhautbereich oder in die Verschlusskappe und dann auf die Kopfhaut. CLARELUX sollte stets dünn aufgetragen werden. Verwenden Sie daher so wenig wie möglich, wenn sie die betroffenen Kopfhautbereiche behandeln. Wie viel Sie benötigen, hängt von der Größe der betroffenen Fläche ab. Geben Sie den Schaum nicht direkt auf die Hand, da der Schaum beim Kontakt mit der warmen Haut sofort anfängt zu schmelzen.



3. Streichen Sie das Haar zur Seite und massieren Sie den Schaum vorsichtig in die Kopfhaut ein, bis der Schaum aufgelöst und von der Haut aufgenommen ist. Wiederholen Sie diesen Vorgang gegebenenfalls, um den gesamten betroffenen Bereich zu behandeln



Waschen Sie sich nach dem Auftragen von CLARELUX die Hände und entsorgen Sie etwaige Schaumreste, die Sie nicht gebraucht haben.

Wenden Sie CLARELUX nicht im Gesicht oder auf den Augenlidern an. Sollte etwas Schaum versehentlich in die Augen, in die Nase oder in den Mund gelangen, spülen Sie die betroffenen Gesichtspartien sofort mit kaltem Wasser. Unter Umständen kann es in den betroffenen Bereichen zu Brennen kommen. Wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt, wenn die Beschwerden anhalten.

Die behandelte Kopfhaut darf nicht bandagiert oder mit einem Verband bedeckt werden, es sei denn, dies wurde von Ihrem Arzt verordnet.

Die behandelte Kopfhaut darf unmittelbar nach der Anwendung von CLARELUX nicht gewaschen oder gespült werden.

### **Dauer der Anwendung**

Verwenden Sie pro Woche nicht mehr als 50 g CLARELUX-Schaum.

Die Behandlung sollte nicht länger als zwei Wochen durchgeführt werden. Danach kann CLARELUX, wenn nötig, gelegentlich angewendet werden. Ersatzweise kann Ihr Arzt auch ein schwächeres Steroid zur Erhaltung des Behandlungserfolgs verordnen.

### **Wenn Sie eine größere Menge von CLARELUX angewendet haben, als Sie sollten**

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie CLARELUX:

In größeren Mengen als der verschriebenen Dosis oder über einen längeren Zeitraum als auf Ihrem Rezept angegeben angewendet haben. In diesen Fällen besteht die Gefahr, dass der Wirkstoff in den Blutkreislauf gelangt und Nebenwirkungen wie Hypercortisolismus-Symptome (Gewichtszunahme, Fettansammlung im Gesicht, hoher Blutdruck) verursacht. Die Anwendung von CLARELUX sollte schrittweise und unter ärztlicher Aufsicht allmählich abgesetzt werden, indem die Häufigkeit der Anwendung verringert oder auf ein weniger starkes Corticosteroid umgestellt wird.

### **Wenn Sie die Anwendung von CLARELUX vergessen haben**

Holen Sie die Anwendung nach, sobald Sie das Versäumnis feststellen, und fahren Sie dann mit der regelmäßigen Anwendung fort. Wenn Sie das Versäumnis bei der nächsten Anwendung feststellen oder erst kurz vorher, dann applizieren Sie die nächste Dosis und fahren dann mit dem gewohnten Anwendungsschema fort (tragen Sie nicht die doppelte Dosis auf, um die versäumte Anwendung nachzuholen). Falls Sie mehrere Dosen ausgelassen haben, teilen Sie dies Ihrem Arzt mit.

### **Wenn Sie die Anwendung von CLARELUX abbrechen**

Brechen Sie die Anwendung nicht abrupt ab, denn das könnte schädlich sein. Ihr Arzt wird die Behandlung eventuell langsam ausklingen lassen und Sie müssen unter Umständen regelmäßige Kontrolluntersuchungen vornehmen lassen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

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

Sollten allergische Reaktionen (Überempfindlichkeitsreaktionen) wie Hautreizungen (Hautirritationen) an der Stelle auftreten, stoppen Sie die Anwendung von CLARELUX und informieren Sie sofort Ihren Arzt.

#### **Mögliche Nebenwirkungen:**

##### **Häufige Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten betreffen):**

- Brennendes Gefühl der Haut an der Stelle, an der CLARELUX aufgetragen wird
- Andere Hautreaktionen an der Stelle, an der CLARELUX aufgetragen wird

##### **Seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):**

- Pustulöse Psoriasis (chronische Hautentzündung, begleitet von Pusteln)

##### **Sehr seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen):**

- Verminderte Produktion von Nebennierenhormonen (Suppression des Hypothalamus-Hypophysen-Nebennierenrinden-System)
- Gefühl von Taubheit, Kribbeln oder Stechen (Parästhesie)
- Reizungen der Augen
- Geschwollene Blutgefäße (Gefäßerweiterung)
- Hautreizungen, Schmerzen der Haut (Druck- oder Schmerzempfindlichkeit), Spannungsgefühl der Haut
- Juckende Hautrötung (Kontaktdermatitis), Entzündung der Haut (Dermatitis)
- Verschlimmerung der Psoriasis
- Rötung am Auftragungsort (Erytheme)
- Juckende bis schmerzhaft empfindungen am Auftragungsort (Pruritus)
- Bei ärztlichen Untersuchungen können Blut, Eiweiße und Stickstoff im Urin festgestellt werden
- Veränderungen im Bluttest, die darauf hinweisen, dass die roten Blutkörperchen größer sind als der Durchschnitt (mittleres Zellvolumen erhöht)

##### **Mögliche weitere Nebenwirkungen mit unbekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):**

- Es kann zu Sekundärinfektionen kommen, insbesondere bei Behandlungen, die mit einem Okklusivverband abgedeckt sind, oder in Hautfalten (Achselhöhlen, Anal- und Genitalbereich). Zu den Anzeichen einer Infektion gehören Rötungen der Haut, möglicherweise begleitet von Schmerzen oder Juckreiz.
- Übermäßiges Haarwachstum (Hypertrichose)
- Veränderungen der Hautfarbe
- Entzündung der Haarwurzeln (Follikulitis)
- Mundausschlag (periorale Dermatitis)
- Hautrötungen und Ausschläge im Gesicht (Rosacea-artige Dermatitis)
- Verzögerte Wundheilung
- Trübung der Augenlinse (Katarakt), hoher Augendruck (Glaukom)
- Verschwommenes Sehen

## **Nebenwirkungen bei verlängerter Anwendungszeit mit unbekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):**

- Wie andere topische Corticosteroide kann CLARELUX, wenn es in großen Mengen und über lange Zeiträume hin angewendet wird, eine Erkrankung wie das Cushing-Syndrom auslösen, dazu gehören Anzeichen wie Gewichtszunahme, Fettansammlungen im Gesicht und Blutergüsse, die durch ein Übermaß an Corticosteroidhormonen verursacht werden.
- Topische Steroid-Entzugsreaktion (Rebound-Phänomen): Rötung der Haut, die über den ursprünglich behandelten Bereich hinausgehen kann, Brennen oder Stechen, starker Juckreiz, Abschälen der Haut, Nässen offener Wunden.
- Lokale Hautveränderungen wie Verdünnung (Hautatrophie) und Brüchigkeit, farbige blaue Flecken (Ekchymosen), kleine sichtbare Blutgefäße (Teleangiektasien), insbesondere im Gesicht, Dehnungsstreifen (Striae), die vor allem an den proximalen Gliedmaßen auftreten.

## **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 WIEN

ÖSTERREICH Fax: + 43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at/>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## **5. Wie ist CLARELUX aufzubewahren?**

- **Die Dose enthält eine unter Druck stehende, entzündliche Flüssigkeit.**
- **Nicht in der Nähe von offenen Flammen, entflammbaren oder Hitze erzeugenden Materialien oder**
- **eingeschalteten elektrischen Geräten lagern.**
- **Keinen Temperaturen über 50°C oder direkter Sonneneinstrahlung aussetzen.**
- **Dose nicht beschädigen oder verbrennen, auch nicht, wenn sie leer ist.**
- **Wenn Ihre Behandlung beendet ist, entsorgen Sie die Dose auf sichere Weise.**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Dose und dem Umkarton nach „Verwendbar bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 25°C lagern. Nicht im Kühlschrank lagern. Aufrecht stehend aufbewahren.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

### **Was CLARELUX enthält**

Der Wirkstoff ist Clobetasolpropionat, wobei 1 g Schaum zur Anwendung auf der Haut 500 Mikrogramm Clobetasolpropionat enthält.

Die sonstigen Bestandteile sind: wasserfreies Ethanol, gereinigtes Wasser, Propylenglycol (E 1520), Cetylalkohol, Stearylalkohol, Polysorbat 60 (E 435), wasserfreie Citronensäure, Kaliumcitrat sowie eine Propan/n-Butan/Isobutan-Mischung als Treibgase

### **Wie CLARELUX aussieht und Inhalt der Packung**

CLARELUX 500 Mikrogramm/g Schaum zur Anwendung auf der Haut ist ein weißer Schaum zur Anwendung auf der Haut in einem Druckbehälter. Eine Dose CLARELUX enthält 50 g oder 100 g Schaum.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

Pierre Fabre Médicament  
Les Cauquillous  
81500 Lavour  
Frankreich

### **Vertrieb in Österreich**

Pelpharma Handels GmbH, Wohndorfweg 36, A-3001 Tulbing

### **Hersteller**

Recipharm Uppsala AB, Björkgatan 30, 753 23 Uppsala AB, Schweden

oder

Farmol Health Care S.r.L., Via del Maglio, 6, 23868 Valmadrera (LC), Italien

**Z.Nr.:** 1-26157

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) und im Vereinigten Königreich (Nordirland) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

CLARELUX 500 Mikrogramm/g Schaum zur Anwendung auf der Haut: Österreich, Belgien, Tschechien, Frankreich, Deutschland, Griechenland, Luxemburg, Niederlande, Polen, Portugal, Slowakei, Vereinigtes Königreich (Nordirland) und Spanien

OLUX 500 Mikrogramm/g Schaum zur Anwendung auf der Haut: Italien.

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2025.**