

**1. Bezeichnung des Arzneimittels**

Gencydo® 0,1 %  
Augentropfen

**2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung nach Wirkstoffen**

10 g (= 10 ml) enthalten: 8–12 mg Citrus limon, Succus, entsprechend 0,65 mg Fruchtsäuren, berechnet als Citronensäure / 30 mg wässriger Auszug aus Cydonia oblonga, Fructus rec. (1:2,1).

Sonstige Bestandteile siehe 6.1.

**3. Darreichungsform**

Augentropfen

**4. Klinische Angaben**
**4.1 Anwendungsgebiete**

gemäß der anthroposophischen Menschen- und Naturerkenntnis

Dazu gehören: Behandlung allergischer Augenreizungen, z. B. bei Heuschnupfen.

**4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung**

1–3 mal täglich 1 Tropfen in den Bindehautsack einträufeln.

Gencydo® 0,1 % Augentropfen werden bis zum Abklingen der Beschwerden angewendet.

Die Dauer der Behandlung von chronischen Erkrankungen erfordert eine Rücksprache mit dem Arzt.

**4.3 Gegenanzeigen**

Bekannte Überempfindlichkeit gegen Zitrusfrüchte, verminderte Tränensekretion.

**4.4 Besondere Warn- und Vorsichtshinweise für die Anwendung**

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Bei starken Schmerzen im Bereich der Augen oder bei plötzlichem Nachlassen des Sehvermögens ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen. Bei anhaltenden, unklaren oder neu auftretenden Beschwerden ist es ebenfalls ratsam, einen Arzt zu konsultieren.

Kinder

Bei Säuglingen und Kleinkindern bis zu 5 Jahren liegen keine ausreichend dokumentierten Erfahrungen vor.

**4.5 Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Keine bekannt

**4.6 Verwendung bei Schwangerschaft und Stillzeit**

*Die Gebrauchsinformation enthält folgenden Patientenhinweis:*

Wie alle Arzneimittel sollte Gencydo® 0,1 % in Schwangerschaft und Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt angewendet werden.

**4.7 Auswirkungen auf die Fähigkeit zur Bedienung von Maschinen und zum Führen von Kraftfahrzeugen**

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

**4.8 Nebenwirkungen**

Insbesondere bei trockenen Augen können Gencydo® 0,1 % Augentropfen nach dem Einträufeln zunächst ein leichtes Brennen verursachen, das jedoch rasch abklingt.

**Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen**

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung dem *Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte*  
Abt. Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)  
anzuzeigen.

**4.9 Überdosierung: Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel**

Entfällt bei vorschriftsmäßiger Anwendung.

**5. Pharmakologische Eigenschaften**

Entfällt

**6. Pharmazeutische Angaben**
**6.1 Sonstige Bestandteile**

Kaliumnitrat, Natriumhydroxid, Wasser für Injektionszwecke.

**6.2 Inkompatibilitäten**

Entfällt

**6.3 Dauer der Haltbarkeit**

36 Monate

Gencydo® 0,1 % Augentropfen sollen nach dem ersten Öffnen des Behältnisses nicht länger als 3 Monate angewendet werden.

**6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Entfällt

**6.5 Art und Inhalt des Behältnisses**

Braunglasflasche mit 10 ml Augentropfen  
**N 1**

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung**

Entfällt

**7. Inhaber der Zulassung**

Weleda AG  
Postfach 1320  
D-73503 Schwäbisch Gmünd  
Telefon: (07171) 919-555  
Telefax: (07171) 919-226  
E-Mail: [med-wiss@weleda.de](mailto:med-wiss@weleda.de)  
Internet: [www.weleda.de](http://www.weleda.de)

**8. Zulassungsnummer**

6639831.00.01

**9. Datum der Verlängerung der Zulassung**

13.10.2004

**10. Stand der Information**

April 2016

**11. Verschreibungsstatus / Apotheckenpflicht**

Apotheckenpflichtig

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55

60329 Frankfurt