

Anhang III

Änderungen der relevanten Abschnitte der Zusammenfassungen der Merkmale des Arzneimittels und der Packungsbeilage

A.ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

4.1 Anwendungsgebiete

[die unten genannten derzeit zugelassenen Indikationen sollten gestrichen werden (der spezifische Wortlaut der Indikation kann sich von Produkt zu Produkt unterscheiden)]

- Symptomatische Behandlung chronischer, pathologisch kognitiver und neurosensorischer Störungen bei älteren Patienten (ausgenommen Alzheimer Erkrankung und andere Demenzen)
- Unterstützende Behandlung von Claudicatio intermittens bei symptomatisch peripherer arterieller Verschlusskrankheit (PAOD Stadium II)
- Unterstützende Behandlung des Raynaud-Syndrom`s
- Unterstützende Behandlung bei einer Abnahme der Sehschärfe und Gesichtsfeldstörungen mit vermutetem vaskulären Ursprung
- Akute Retinopathie vaskulären Ursprungs
- als Migräne Prophylaxe

Alle Referenzen zu den oben genannten Indikationen sollten von den übrigen relevanten Abschnitten der Zusammenfassungen der Merkmale des Arzneimittels gestrichen werden

B. Packungsbeilage

Alle Referenzen zu den oben genannten Indikationen sollten aus den entsprechenden Abschnitten der Packungsbeilage gestrichen werden