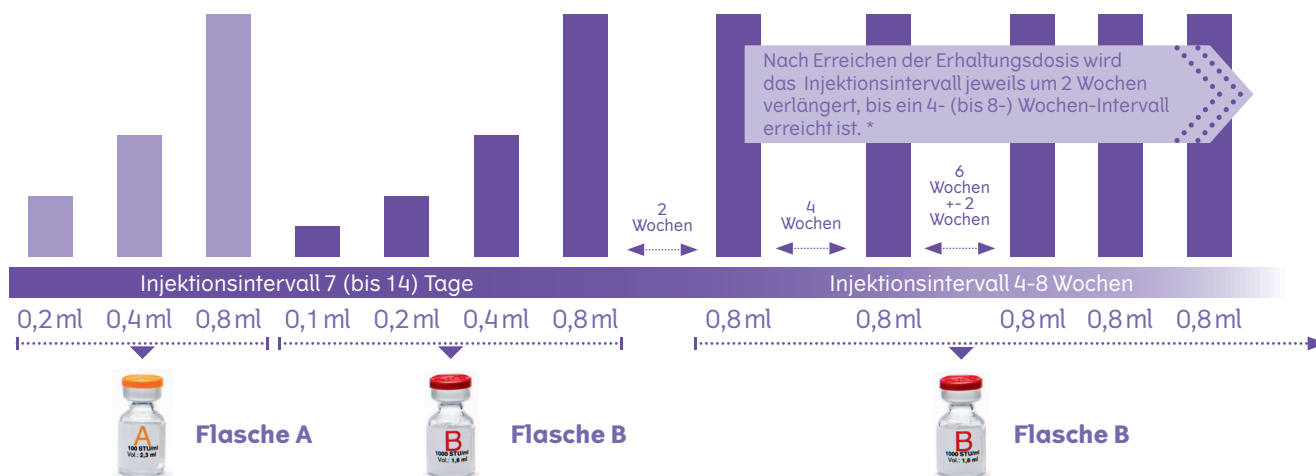


# Pangramin® ULTRA – Konventionelles Schema

Pangramin®  
**ULTRA**  
Neue Wege gehen



\* Während der Pollen- bzw. Sporensaison Reduktion der Erhaltungsdosis auf 25%. Nach der Saison Dosissteigerung in 7- (bis 14-tägigen) Abständen bis zur Erhaltungsdosis.

Beifuß | Spitzwegerich | Ragweed | Olive | Alternaria alternata | Lepidoglyphus destructor | Hund | Katze | Pferd

Pangramin®  
**ULTRA**  
Neue Wege gehen



Anfangsbehandlung	<b>A+B+B</b>
Fortsetzungsbehandlung 1	<b>B+B</b>
Fortsetzungsbehandlung 2	<b>B+B+B+B</b>

## Anfangs- behandlung

1x Flasche A 2,3 ml  
2x Flasche B 1,6 ml

## Fortsetzungs- behandlung 1

2x Flasche B 1,6 ml

Fortsetzungs-  
behandlung 2

4x Flasche B 1,6 ml

- Beifuß
- Spitzwegerich
- Ragweed
- Olive
- Alternaria alternata*
- Lepidoglyphus destructor*
- Hund
- Katze
- Pferd

PZN 13624943

PZN 13624995

PZN 13625003

**Pangrammin® Ultra Injektionssuspension zur subkutanen Anwendung. Zusammensetzung:** Pangrammin Ultra-Präparate enthalten gereinigte Allergene in natürlicher Form gebunden an Aluminiumhydroxid. Der Allergengehalt ist immunchemisch und biologisch standardisiert u. wird in STU/ml (standardisierte Behandlungs-Einheiten [Standardized Treatment Units]) angegeben. Sonst. Bestandteile: Aluminiumhydroxid [Fl. A: 0,08 mg/ml, Fl. B: 0,80 mg/ml], Natriumchlorid [Fl. A u. Fl. B: 9,0 mg/ml], Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung), Phenol, Wasser für Injektionszwecke **Anw.:** Kausale Behandlung (Allergie-Immuntherapie) allergischer Erkrankungen vom Soforttyp (Typ I-Allergien) verursacht durch die entsprechenden Allergene: Allergischer Schnupfen & B. Heuschupfen (Rhinitis allergica), allergische Bindegewebentzündung (Conjunctivitis allergica) und allergisches Asthma bronchiale sowie in Sonderfällen allergischer Nesselausschlag (Urtikaria). **Gegenanz.** Pat. mit unkontrolliertem (instabilem od. nur teilweise kontrolliertem Asthma, Irreversible Schädigung d. Atemwege, z. B. Lungenblähung (Emphysem), Erweiterung d. Bronchiolae (Bronchiektasen), Akute Erkrankungen, die den Allgemeinzustand beeinträchtigen, z. B. fieberige Infekte, Schwere chronisch-entzündliche Erkrankungen, Schwere Herz-Kreislauf-Erkrankungen, die eine Anwendung von Adrenalin ausschließen, Medikamentöse Behandlung mit Betablockern (auch Augentropfen), Autoimmunerkrankungen, Immundefektkrankheiten, Immunsuppressivbehandlung, Maligne Tumorerkrankungen, Niereninsuffizienz, Überempfindlichkeit gegen einen sonst. Bestandteil. **Nebenw.:** Anaphylaktische Reaktion, anaphylaktischer Schock, Parästhesie, Kopfschmerz, Schwindelgefühl, Allergische Konjunktivitis, Augen-, Ohrenjucken, Augenlidödem, Kehlkopfödem, Niesen, Rhinorrhö, Nasen-verstopfung, Husten, Dyspnoe, Giemen, allergische Rhinitis, asthmatische Reaktionen, Rachenreizung, Bronchospasmus, Bauchschmerzen, Durchfall, Dysphagie, geschwollene Lippen, Übelkeit, oraler Pruritus, Erbrechen, Pruritus, Urtikaria, Angioödem, Erythem, Ausschlag, Arthralgie, Gelenkschwellung, an d. Injektionsstelle: Erythem/ Knötchen/ Juckreiz/ Schwellung/ Schmerzen/ Verfärbung/ Urtikaria, Müdigkeit, Brustkorbschmerzen, Wärmegefühl, periphere Schwellung, Fremdkörpergefühl, Unwohlsein. Packungsgrößen: ANFANGSPACKUNG [ABB1]: 1 Flasche A (2,3 ml) u. 2 Flaschen B (1,6 ml), Fortsetzungsschwellung F1 [BB2]: 2 Flaschen B (1,6 ml) u. Fortsetzungsbildung F2 [BBB2]: 4 Flaschen B (1,6 ml). Verschreibungspflichtig! Stand: Juni 2017. **ALK-Abelló Arzneimittel GmbH, Griegstraße 75 (Haus 25), 22763 Hamburg, [www.alk.de](http://www.alk.de)**



ALK-Abelló Arzneimittel GmbH | Griegstraße 75/ Haus 25 | 22763 Hamburg  
©2017 ALK-Abelló Arzneimittel GmbH U-3809-D Art.-Nr.: 1061409

