



# KLOSTERFRAU

## Cistus Infekt Blocker Medizinprodukt

### Schutzbarriere gegen Viren

Grippe und Erkältungen gehören zu den häufigsten Infektionserkrankungen der Atemwege mit typischen Symptomen. Sie beginnen plötzlich, deshalb muss man schnell und rechtzeitig eingreifen. Diese Erkrankungen (einschließlich Schnupfen) werden von Viren ausgelöst, die bei einer Infektion über die Schleimhäute in den Organismus gelangen, wo sie sich schnell vermehren.

**Klosterfrau Cistus Infekt Blocker** ist ein Medizinprodukt mit innovativem Wirkmechanismus. Dank der reichlich enthaltenen Polyphenole bildet der Extrakt aus *Cistus creticus* einen Schutzfilm auf den Schleimhäuten von Mund und Hals. Diese Schutzbarriere dient zur physischen (mechanischen) Abwehr gegen Viren und Bakterien und verhindert ihr Eindringen. Das Medizinprodukt wirkt auf der Schleimhaut der oberen Atemwege – konkret auf der Mundschleimhaut. Weitere Inhaltsstoffe – Zitrus-Bioflavonoide, Purpursonnenhut, Echter Salbei und Barbados-Kirsche (*Acerola*) verstärken die neutralisierende Wirkung gegen Viren.



Bitte lesen Sie vor der Anwendung die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch.

Bewahren Sie die Gebrauchsanleitung für den Fall eines weiteren Gebrauchs auf.

**Zusammensetzung:** Kretische Zistrose – Extrakt (2,83 g), Purpursonnenhut – Extrakt (4,56 g), Echter Salbei – Extrakt (1,31 g), Zitrus-Bioflavonoid-Komplex (0,08 g), Acerola-Extrakt (3,56 g), Hyaluronsäure, Minze-Aroma, Wasser, Acesulfam-K, Kaliumsorbat

**Bestimmungszweck:** Klosterfrau Cistus Infekt Blocker ist als Schutzbarriere gegen Viren bestimmt, die eine Entzündung der oberen Atemwege verursachen, indem es auf die Schleimhaut der oberen Atemwege aufgetragen wird.

**Indikation:** Schleimhautrötung bei Entzündung der oberen Atemwege.

**Hauptwirkungsmechanismus:** Der Hauptwirkungsmechanismus des Medizinprodukts **Klosterfrau Cistus Infekt Blocker** besteht darin, dass es die Schleimhäute der Mundhöhle mit einem Schutzfilm bedeckt und so ein Eindringen der Viren in den Körper verhindert.

**Kontraindikationen:** Allergien auf einen Bestandteil des Medizinprodukts (die im Abschnitt Zusammensetzung angegeben sind).

**Nebenwirkungen:** Nach der Anwendung von **Klosterfrau Cistus Infekt Blocker** kann es vorübergehend zu einer leichten Reizung der Schleimhaut kommen. Diese Gefühle sind vorübergehend und natürlich.

**Vorgesehene Benutzer/Patienten:** Das Medizinprodukt **Klosterfrau Cistus Infekt Blocker** ist für Erwachsene und Kinder ab 6 Jahren bestimmt.

**Nutzungseinschränkungen des Produkts für die Bevölkerung:** Die Anwendungsdauer des Medizinprodukts hängt vom Anhalten der Symptome ab, sollte aber nicht mehr als 7 Tage betragen.

**Prophylaktische Maßnahmen und Hinweise:**



Nicht bei Kindern unter 6 Jahren verwenden. Ältere Kinder sollten das Präparat nur unter der Aufsicht eines Erwachsenen verwenden.

-  Schwangeren und stillenden Frauen wird hinsichtlich des Gebrauchs die Rücksprache mit einem Facharzt empfohlen.
-  Nach chirurgischen Eingriffen im Nasen- und Mundbereich oder bei einer beschädigten Schleimhaut der oberen Atemwege wird von der Verwendung des Präparats abgeraten.
-  Das Präparat ist für den Gebrauch durch eine Person bestimmt – Risiko einer Infektionsübertragung.
-  Außerhalb der Reichweite von Kleinkindern aufbewahren.

Eventuelle feine Ablagerungen sind auf die pflanzlichen Inhaltsstoffe zurückzuführen, die das Präparat enthält, und beeinflussen in keiner Weise die Produktqualität. Beim Umgang mit dem Spray muss ein direktes Eindringen des Präparats in die Augen vermieden werden. Nach Augenkontakt die Augen mit fließendem Wasser ausspülen.

**Dosierung:**

**Vorbeugend:** 2× täglich 5 Sprühstöße in den Mund, bei Kindern ab 6 Jahren werden 2× 2 Sprühstöße täglich verabreicht. Auch für die langzeitige vorbeugende Anwendung geeignet.

Wenn Sie einem erhöhten Ansteckungsrisiko ausgesetzt sind, können Sie das Spray auch mehrmals täglich anwenden.

**In einem akuten Zustand:** 3× täglich 5 Sprühstöße in den Mund, bei Kindern ab 6 Jahren werden 3× 2 Sprühstöße täglich verabreicht. Sehr wichtig ist die Anwendung abends nach dem Zähneputzen vor dem Schlafen.

**Anwendung des Sprays:**

Die Sprayform ermöglicht eine einfache und gleichmäßige Anwendung auf der Mundschleimhaut.

- Vor dem Gebrauch schütteln.
- Schutzkappe vom Sprühkopf entfernen.
- Sprühkopf in den Mund einführen und durch ein Drücken des Sprühkopfs dosieren.
- Nach jedem Gebrauch den Mundsprühkopf reinigen und die Schutzkappe aufsetzen.

**Packungsinhalt:** 30 ml Flasche, Sprühmechanismus mit Sprühkopf

**Haltbarkeitsdauer des Medizinprodukts:** Die Haltbarkeitsdauer des Medizinprodukts wird durch das Verfallsdatum auf der Produktverpackung bestimmt – 36 Monate ab dem Herstellungsdatum.

**Zubehör oder kompatible Medizinprodukte:** Das Medizinprodukt **Klosterfrau Cistus Infekt Blocker** hat kein Zubehör und auch keine kompatiblen Medizinprodukte.

**Lagerung:**



**Entsorgung:** Das unverbrauchte Präparat in die Apotheke zurückbringen. Sauberes Verpackungsmaterial im entsprechenden Sammelbehälter entsorgen.

Art.-Nr.: 9907434

Ausstellungsdatum: 13.05.2025



10034DEK-P-1

**Wenn Sie noch Fragen haben, wenden Sie sich bitte an die Klosterfrau Kundenberatung:**

Telefon: 0800/1652-100, Telefax: 0800/1652-700, E-Mail: [dialog@klosterfrau-service.de](mailto:dialog@klosterfrau-service.de)

 Herb-Pharma Corporation s.r.o., 935 65 Velké Ludince,  
Slowakische Republik nach einer Lizenz  
der Herb-pharma AG Schweiz,  
Waldmannstrasse 6, 8001 Zürich, Schweiz



MCM Klosterfrau Vertriebs GmbH  
Gereonsmühlengasse 1-11  
50670 Köln, Germany

Restrisiken, Gebrauchseinschränkungen, weitere Informationen: Jeden Verdacht auf ein unerwünschtes Ereignis oder ein unerwünschtes Ereignis, dass durch das Produkt verursacht wurde, sollte der Anwender dem Hersteller und der zuständigen Behörde in dem Mitgliedsstaat melden, in dem der Anwender seinen Wohnsitz hat. Der Hersteller führt eine detaillierte Risikoanalyse des zu bewertenden Medizinprodukts als fortlaufenden Prozess während der Entwurfs- und Entwicklungs- sowie der Produktionsphase des Medizinprodukts gemäß EN ISO 13485:2016 und der Verordnung 2017/745 /MDR/ durch. Für das zu bewertende Medizinprodukt wurde eine Risikoanalyse gemäß EN ISO 14971:2019 erstellt. Die Risikoanalyse wird regelmäßig auf der Grundlage der Ergebnisse der Überwachung des Medizinprodukts nach dem Inverkehrbringen /PMS/ aktualisiert.



Gebrauchsanweisung beachten



CE-Kennzeichnung



Hersteller



Vertriebspartner



Verwendbar bis



Referenznummer



Chargennummer



Medizinprodukt



Temperaturbegrenzung



Achtung



Vor Sonnenlicht schützen



Eindeutige Produktidentifizierung