

PAKKAUSSELOSTE

PAKKAUSSELOSTE

LECROLYN® 20 mg/ml -silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa Natriumkromoglikaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Tätä lääkettä saa ilman lääkemääräystä. Silti sinun tulee käyttää Lecrolyniä huolellisesti saadaksesi siitä parhaan hyödyn.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lieviy 3 päivän jälkeen.
- Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus (ks. kohta 4) on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

Tässä pakkausselosteessa esitetään:

1. Mitä Lecrolyn-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Ennen kuin käytät Lecrolyn-silmätippoja
3. Miten Lecrolyn-silmätippoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Lecrolyn-silmätippojen säilyttäminen
6. Muuta tietoa

1. MITÄ LECROLYN-SILMÄTIPAT OVAT JA MIHIN NIITÄ KÄYTETÄÄN

Lecrolyn-silmätipat sisältävät natriumkromoglikaattia, joka estää histamiinin ja muiden tulehdusta aiheuttavien aineiden vapautumisen. Lääke tehoaa parhaiten, kun sitä käytetään myös ennalta ehkäisevästi.

Lecrolyn-silmätippoja käytetään allergisen sidekalvotulehduksen hoitoon ja ehkäisyyn.

2. ENNEN KUIN KÄYTÄT LECROLYN-SILMÄTIPPOJA

Älä käytä Lecrolyn-silmätippoja

-jos olet allerginen (yliherkkä) natriumkromoglikaatille tai Lecrolyn-silmätippojen jollekin muulle aineelle.

Muiden lääkevalmisteiden samanaikainen käyttö

Muut samanaikaisesti käytetyt lääkkeet eivät vaikuta Lecrolyn-silmätippojen tehoon.

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Raskaus ja imetys

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lecrolyn-silmätippojen käyttö ei vaikuta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Piilolinssit

Lecrolyn-silmätipat kerta-annospakkauksessassa eivät sisällä säilytysainetta, joten ne sopivat myös piilolinssien käyttäjille.

3. MITEN LECROLYN-SILMÄTIPPOJA KÄYTETÄÄN

Lääke on tarkoitettu vain silmiin.

Aikuisille ja yli 4-vuotiaille 1–2 tippaa kumpaankin silmään 4 kertaa päivässä.

Alle 4-vuotiaille vain lääkärin ohjeen mukaan.

Kausiluonteisessa allergisessa sidekalvotulehduksessa hoito aloitetaan viimeistään heti ensioireiden ilmaannuttua tai se voidaan aloittaa jo ehkäisevänä ennen siitepölykauden alkua. Hoitoa tulee jatkaa koko siitepölykauden ajan.

Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri voi määrätä lääkettä muuhun tarkoitukseen ja/tai muulla annostuksella kuin tässä pakkausselosteessa on mainittu. Noudata aina lääkärin ohjeita siitä, miten lääkettä käytetään.

Älä käytä liuosta, jos se on sameaa.

Ennen tiputtamista:

- pese kädet
- valitse itsellesi luontevin asento lääkkeen tiputtamista varten (esim. istuen, selinmakuulla, peilin edessä)

Tiputtaminen:

Kerta-annospakkauksen käyttöohje on painettu koteloon. Yksi kerta-annospakkaus riittää molempiin silmiin.

Käytä jokaisella käyttökerralla uutta kerta-annospakkausta. Hävitä käytetty kerta-annospakkaus ja mahdollisesti jäljelle jäänyt sisältö.

Jos tiputat useata lääkettä samaan silmään, odota eri tippojen välillä vähintään 5 minuuttia.

Jos käytät enemmän Lecrolyn-silmätippoja kuin sinun pitäisi

Yliannostuksesta ilmenevät oireet ovat erittäin epätodennäköisiä paikalliskäytön yhteydessä.

Yliannostuksesta ei tiedetä aiheutuneen haittavaikutuksia. Jos epäilet mahdollisen yliannostuksen aiheuttaneen haitallisia oireita, ota yhteyttä lääkäriin tai myrkytyskeskukseen.

Jos unohdat käyttää Lecrolyn-silmätippoja

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, Lecrolyn-silmätipatkin voivat aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Lecrolyn-silmätipat ovat yleensä hyvin siedettyjä. Yleisimpiä haittavaikutuksia ovat tiputtamisen yhteydessä esiintyvä ohimenevä kirvely tai paikallinen ärsytys sekä näön hetkellinen sumentuminen. Yliherkkyysoireet ovat erittäin harvinaisia.

Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

5. LECROLYN-SILMÄTIPPOJEN SÄILYTTÄMINEN

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Säilytä huoneenlämmössä (alle 25°C).
- Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Avatussa pussissa olevien kerta-annospakkausten kelpoisuusajaksi on 28 päivää. Säilytä käyttämättömät kerta-annospakkaukset pussissa valolta suojassa. Yksittäiset avatut kerta-annospakkaukset tulee käyttää välittömästi ja hävittää jäljelle jääneine sisältöineen heti käytön jälkeen.
- Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. MUUTA TIETOA

Mitä Lecrolyn-silmätipat sisältävät

- Vaikuttava aine on natriumkromoglikaatti 20 mg/ml.
- Muut aineet ovat glyseroli, natriumedetaatti, polyvinyylialkoholi, injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa. Kirkas, väritön tai lievästi kellertävä liuos.

Muoviset kerta-annospakkaukset.

Pakkauskoko: 20 x 0,2 ml.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Santen Oy
Niittyhaankatu 20
33720 Tampere

Valmistaja

Santen Oy
Kelloportinkatu 1
33100 Tampere

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.3.2020.

LECROLYN® 20 mg/ml ögondroppar, lösning i endosbehållare
Natriumkromoglikat

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Lecrolyn måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du måste kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 3 dagar.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Lecrolyn-ögondroppar är och vad de används för
2. Innan du använder Lecrolyn-ögondroppar
3. Hur du använder Lecrolyn-ögondroppar
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Lecrolyn-ögondroppar ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. Vad Lecrolyn-ögondroppar är och vad de används för

Lecrolyn-ögondroppar innehåller natriumkromoglikat som förhindrar frisättning av histamin och andra inflammationsframkallande ämnen. Bästa möjliga effekt uppnås om ögondropparna används redan innan besvären bryter ut.

Lecrolyn-ögondroppar används vid behandling av allergisk bindhinneinflammation och för att förhindra inflammation.

2. Innan du använder Lecrolyn-ögondroppar

Använd inte Lecrolyn-ögondroppar

- om du är allergisk (överkänslig) mot natriumkromoglikat eller mot något av övriga innehållsämnen i Lecrolyn-ögondroppar.

Användning av andra läkemedel

Andra läkemedel som används samtidigt påverkar inte effekten av Lecrolyn-ögondroppar.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Lecrolyn-ögondroppar påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

Kontaktlinser

Lecrolyn-ögondroppar i endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel, varför de även lämpar sig för personer som använder kontaktlinser.

3. Hur du använder Lecrolyn-ögondroppar

Läkemedlet är avsett endast för applikation i ögonen.

Till vuxna och barn över 4 år 1–2 droppar i vardera ögat 4 gånger dagligen.

Till barn under 4 år endast enligt läkares föreskrift.

Behandling av säsongbunden allergisk bindhinneinflammation skall inledas senast när de första symptomen visar sig, men kan även inledas i förebyggande syfte före pollenssäsongen. Behandlingen bör fortsätta under hela pollenssäsongen.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Din läkare kanske ordinerar läkemedlet för någon annat ändamål och/eller med annan dosering än vad som anges i denna bipacksedel. Följ alltid din läkares föreskrift om hur läkemedlet skall användas.

Använd inte lösningen om den är grumlig.

Före användning:

- tvätta händerna
- välj den position som känns naturligast för dig (du kan t.ex. sitta ner, lägga dig på rygg, stå framför spegel)

Applicering:

Bruksanvisningen för endosbehållarna är tryckt på förpackningen. En behållare räcker till båda ögonen. Ta en ny endosbehållare varje gång du använder läkemedlet. Kasta bort den använda endosbehållaren med eventuellt återstående innehåll.

Vänta minst 5 minuter mellan varje applicering om du använder flera läkemedel i samma öga.

Om du använt för stor mängd av Lecrolyn-ögondroppar

Vid lokalt bruk är symptom vid överdosering mycket osannolika. Det är inte känt att överdosering skulle ha medfört biverkningar. Kontakta läkaren eller giftinformationscentralen, om du misstänker att en eventuell överdos orsakat skadliga symptom.

Om du har glömt att använda Lecrolyn-ögondroppar

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Lecrolyn orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. Lecrolyn-ögondroppar tolereras i allmänhet väl. Till de vanligaste biverkningarna hör övergående sveda vid indroppningen, lokal retning och övergående dimsyn. Överkänslighetsreaktioner är mycket ovanliga.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. Hur Lecrolyn-ögondroppar ska förvaras

- Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
- Förvaras i rumstemperatur (under 25°C).
- Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter Utg. dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Endosbehållare i en öppnad påse bör förbrukas inom 28 dagar. Förvara oanvända endosbehållare i påsen i skydd från ljus. En öppnad endosbehållare ska användas genast och förstöras med kvarvarande lösning omedelbart efter användningen.
- Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är natriumkromoglikat 20 mg/ml.

Övriga innehållsämnen är glycerol, natriumedetat, polyvinylalkohol, vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ögondroppar, lösning i endosbehållare. Klar, färglös eller svagt gul lösning.

Förpackningsstorlek: 20 x 0,2 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Santen Oy
NüTTYhaankatu 20
33720 Tammerfors

Tillverkare

Santen Oy
Kelloportinkatu 1
33100 Tammerfors

Denna bipacksedel ändrades senast 12.3.2020.