

Bipacksedel: Information till användaren

Lecrolyn 40 mg/ml ögondroppar, lösning i endosbehållare

natriumkromoglikat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd. Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om dina symtom inte blir bättre eller om de blir värre efter några dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Lecrolyn är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Lecrolyn
3. Hur du använder Lecrolyn
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Lecrolyn ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Lecrolyn är och vad det används för

Lecrolyn innehåller den aktiva substansen natriumkromoglikat, som förhindrar frisättning av inflammationsframkallande ämnen i ögats slemhinnor.

Lecrolyn ögondroppar används vid behandling av allergiska ögonbesvär såsom pollenallergi med t.ex. rodnad, klåda och ökat tårflöde.

Natriumkromoglikat som finns i Lecrolyn kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lecrolyn

Använd inte Lecrolyn

om du är överkänslig mot natriumkromoglikat eller något annat innehållsämne i Lecrolyn (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Om ögonsymtomen inte förbättras inom några dagar eller bara berör det ena ögat skall läkare kontaktas.

Andra läkemedel och Lecrolyn

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Vid samtidig användning av andra ögondroppar bör det vara minst 15 minuter mellan användandet av de olika dropparna.

Graviditet och amning

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats. Lecrolyn kan användas under graviditet och vid amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Efter att ha droppat i ögat kan synen påverkas tillfälligt. Kör därför inte bil eller hantera farliga maskiner förrän synförmågan återvänt helt.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Lecrolyn

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

1–2 droppar i vardera ögat 2 gånger om dagen för vuxna och barn.

Annan dos enligt läkares föreskrift.

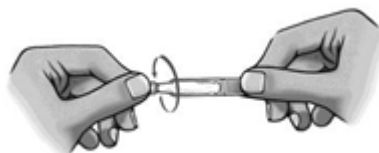
Behandlingen inleds vid de första symtomen och pågår under hela pollensäsongen. Kontakta läkare om inte förbättring skett inom några dagar.

Bruksanvisning

1. Tvätta händerna före användning.
2. Sitt ner framför en spegel så att du kan se vad du gör.
3. Lösgör en behållare från remsan och försäkra dig om att lösningen befinner sig i botten av behållaren.



4. Vrid av toppen på endosbehållaren.



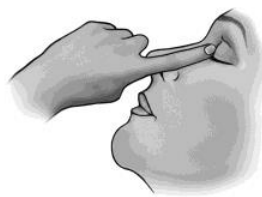
5. Luta huvudet bakåt.

6. Dra ner det undre ögonlocket och titta uppåt.

7. Tryck lätt på behållaren och låt en droppe falla ner i utrymmet mellan det undre ögonlocket och ögat.



8. Slut ögat och tryck efter en kort stund med ett finger i den inre ögonvrån i ungefär 1 - 2 minuter. Detta förhindrar att ögondroppen når övriga delar av kroppen.



9. Upprepa stegen 4 - 8 ovan om även andra ögat skall behandlas.

En endosbehållare innehåller tillräckligt med lösning för behandling av båda ögonen.
Kasta bort den använda endosbehållaren.

Lecrolyn ögondroppar i endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel varför de kan användas tillsammans med mjuka kontaktlinser.

Om du har tagit för stor mängd av Lecrolyn

Uppgift saknas om biverkningar som skulle bero på överdosering.
Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Lecrolyn orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. En vanlig biverkning (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare) är övergående sveda i ögat eller lokal irritation i ögonen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Lecrolyn ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Används före utgångsdatum som anges på påsen med endosbehållare och kartongen efter EXP eller Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
Använd ej ögondropparna om de blivit grumliga.
Öppnade endosbehållare skall förvaras i påsen i skydd för ljus. Endosbehållare i öppnad påse skall användas inom 28 dagar. Endosbehållaren bör kastas bort genast efter användning.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumkromoglikat.
1 ml lösning innehåller 40 mg natriumkromoglikat.
- Övriga innehållsämnen är glycerol, dinatriumedetatdihydrat, polyvinylalkohol och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

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

Förpackningsstorlekar:

20 x 0,2 ml och 60 x 0,2 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Santen Oy,
Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere
Finland

Tillverkare

Santen Oy,
Kelloportinkatu 1, 33100 Tampere
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-08-25

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

www.lakemedelsverket.se