

Bipacksedel: Information till användaren

Lomudal G.I. 20 mg/ml, oral lösning, endosbehållare natriumkromoglikat

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad är Lomudal G.I. och vad det används för

Lomudal G.I. innehåller den aktiva substansen natriumkromoglikat och används vid födoämnesallergi och/eller svårighet att tåla vissa födoämnen. Lomudal G.I. kan användas både för behandling av barn (från 2 år och uppåt) och vuxna.

Verknings sättet är inte klarlagt. Behandlingen ska ske i kombination med att de viktigaste födoämnen som orsakar symtom tas bort från kosten.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lomudal G.I.

Använd inte Lomudal G.I.:

- om du är allergisk mot natriumkromoglikat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Andra läkemedel och Lomudal G.I:

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats.

Amning

Lomudal G.I. går över i modersmjölk, men det finns ingen information som tyder på att ammande kvinnors användning av Lomudal G.I. skulle medföra oönskade effekter på barnet.

Körförmåga och användning av maskiner:

Lomudal G.I. har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Lomudal G.I. innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dos, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Lomudal G.I.

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt dig.

Rekommenderad startdos är:

För vuxna: 10 ml (200 mg) 4 gånger dagligen.

För barn 2-14 år: 5 ml (100 mg) 4 gånger dagligen.

Efter det att behandlingen startat kan det dröja upp till ett par veckor innan man känner sig bättre. Det är därför viktigt att följa läkarens ordination och inte avbryta behandlingen eller ändra dosen.

Bruksanvisning

Vrid av toppen på endosbehållaren.

Lomudal G.I. kan tas direkt i munnen eller blandas med vatten eller juice. Läkemedlet bör tas cirka 15 minuter före måltid och bör sköljas runt i munnen innan man sväljer, för att undvika eventuellt upptag av allergiframkallande ämnen via munhålets slemhinna.

Om du har använt för stor mängd av Lomudal G.I.

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.

Om du har glömt att ta Lomudal G.I.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- illamående
- kräkningar
- diarré
- orolig mage, magbesvär
- hudutslag och ledvärk

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 Lomudal G.I. ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Ljuskänsligt. Förvaras i ytterkartongen.
Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i skydd mot kyla.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg. dat. Utgångsdatumet är den sista dagen angiven månad.

Läkemedlet 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. Förpackningen innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumkromoglikat 20 mg/ml
- Övriga innehållsämnen (hjälpämnen) är renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Lomudal GI är en klar, färglös lösning. Den tillhandahålls i förpackningar om 100x10 ml samt 96x10 ml. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

Tillverkare
Laboratoire Unither

Espace Industriel Nord
151 rue A.Durouchez
CS 28028
80084 Amiens Cedex 2 Frankrike

Lokal företrädare

STADA Nordic ApS
Marielundvej 46 A
2730 Herlev
Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-04-30