

Pakendi infoleht: teave kasutajale

LECROLYN 20 mg/ml silmatilgad, lahus naatriumkromoglükaat

Lugege infolehte hoolikalt, sest siin on teile vajalikku teavet.

Ehkki seda ravimit on võimalik osta ilma retseptita, peate parima ravitulemuse saamiseks kasutama Lecrolyn silmatilkasid täpselt juhisele vastavalt.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisainformatsiooni saamiseks pidage nõu apteekriga.
- Kui pärast 3 päeva möödumist haigussümptomid süvenevad ega leevendu, peate oma arstiga ühendust võtma.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Lecrolyn silmatilgad ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Lecrolyn silmatilkade kasutamist
3. Kuidas Lecrolyn silmatilkasid kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Lecrolyn silmatilkasid säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Lecrolyn silmatilgad ja milleks seda kasutatakse

Naatriumkromoglükaat pidurdab histamiini ja teiste põletikku põhjustavate mediaatorite vabanemist. Parima tulemuse saavutamiseks tuleks ravimi kasutamist alustada profülaktiliselt enne vaevuste ilmnemist. Lecrolyn silmatilkasid kasutatakse allergilise konjunktiviidi raviks ja ennetamiseks.

2. Mida on vaja teada enne Lecrolyn silmatilkade kasutamist

Lecrolyn silmatilkasid ei tohi kasutada

- Kui te olete toimeaine või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Muud ravimid ja Lecrolyn

Palun informeerige oma arsti, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Muud samal ajal kasutatavad ravimid Lecrolyni silmatilkasid ei mõjuta.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Lecrolyn silmatilgad ei mõjuta autojuhtimist ega teravat nägemist nõudvaid toiminguid.

Lecrolyni sisaldab bensalkooniumkloriidi

See ravim sisaldab ligikaudu 0,002 mg bensalkooniumkloriidi 1 tilgas, mis on võrdne 0,05 mg/ml-s. Bensalkooniumkloriid võib absorbeeruda pehmetesse kontaktläätsedesse ja muuta nende värvust. Eemaldage kontaktläätsed enne ravimi manustamist ja pange tagasi 15 minutit pärast manustamist. Bensalkooniumkloriid võib põhjustada silmaärritust, eriti kui teil on kuivsilmsus või sarvkesta (silma eesmine läbipaistev osa) kahjustus. Kui tunnete ravimi kasutamise järgselt silmas ebamugavust, kipitust või valu, konsulteerige arstiga.

3. Kuidas Lecrolyn silmatilkasid kasutada

Kasutage Lecrolyn silmatilkasid vastavalt arstilt saadud juhistele. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu arsti või apteekriga.

Ravim on vaid silma manustamiseks.

Tavaline annus täiskasvanutele ja üle 4-aastastele lastele on 1...2 tilka mõlemasse silma 4 korda päevas.

Alla 4-aastastele lastele vaid arsti ettekirjutuse järgi.

Sesoonse (aastaajast sõltuva) allergilise konjunktiviidi ravi tuleks alustada kohe kui ilmnevad esimesed haigustunnused, või alustada ravimi kasutamist profülaktiliselt enne taimede ja puude õitsemisperioodi. Ravi tuleb jätkata kogu õietolmuperioodi vältel.

Arst võib seda ravimit teile välja kirjutada mõnel muul näidustusel ja/või mõnes muus annuses kui on ära märgitud infolehel. Järgige alati vaid arsti ettekirjutusi.

Enne silmatilkade manustamist:

- Peske käed
- Valige silmatilkade manustamiseks teile sobiv asend (nt. istuge, heitke pikali, seiske peegli ees)

Manustamine:

Silmatilgapudel on vaid individuaalseks kasutamiseks.

1. Avage pudel. Hoidmaks lahust saastumisest, ärge puudutage tilguti otsaga mingeid pindu.

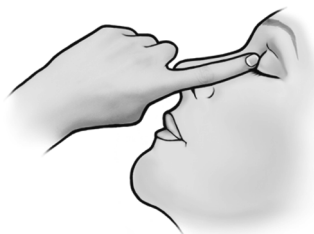
2. Kallutage pea kuklasse ja asetage pudel kohakuti silmaga.



3. Tõmmake alumist silmalaugu allapoole, vaadake üles ja tilgutage tilk silma.



4. Sulgege silm ja vajutage nimetissõrmega silma sisemisele (ninapoolsele) nurgale umbes 1 minut. Sellega hoiate ära silmatilkade väljavoolamise pisarateede kaudu neelu. Sulgege pudel.



Kui te tilgutate samasse silma mitmeid ravimeid, siis pidage vähemalt 5 min. vahet erinevate tilkade tilgutamisel.

Kui kasutasite Lecrolyn silmatilkasid rohkem, kui ette nähtud

Lokaalsel manustamisel silma on üleannustamine ebatõenäoline. Teadaolevalt ei ole üleannustamine põhjustanud kõrvaltoimeid. Kui te kahtlustate, et üleannustamine võis põhjustada mittesoovitavaid toimeid, võtke ühendust arsti või apteekriga.

Kui te unustate Lecrolyni võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka Lecrolyn põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Lecrolyn silmatilgad on hästi talutavad. Pärast tilgutamist võib esineda mööduvat kipitust või ärritusnähte silmas ning mööduvat hägusat nägemist.

Ülitundlikkust esineb väga harva.

Lecrolyn silmatilgad sisaldavad säilitusainet bensalkooniumkloriid, mis võib põhjustada silmade ärritust.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekri. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Lecrolyn silmatilkasid säilitada

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.
- Ärge kasutage Lecrolyni pärast pakendile märgitud kõlblikkusaega. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.
- Pärast pudeli esmakordset avamist võib tilkasid kasutada 28 päeva jooksul.
- Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Lecrolyn sisaldab

- Toimeaine on naatriumkromoglükaat. 1 ml Lecrolyn silmatilkasid sisaldab 20 mg (2%) naatriumkromoglükaati.
- Abiained on bensalkooniumkloriid (50 mikrogrammi/ml), glütserool, dinaatriumedetaat, polüvinüülalkohol ja süstevesi.

Kuidas Lecrolyn välja näeb ja pakendi sisu

Lahus on läbipaistev värvitu või veidi kollakas lahus.

Valgest plastist (LDPE) pudel plastist (HDPE) keeratava korgiga, sisaldab 10 ml lahust.

Müügiloo hoidja ja tootja

Müügiloo hoidja

Santen Oy
Niittyhaankatu 20
33720 Tampere
Soome

Tootja

Santen Oy
Kelloportinkatu 1

33100 Tampere
Soome

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa kohaliku esindaja poole
Pärnu mnt. 501
76401 Laagri, Harjumaa
tel. 6503680

Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2020.