

Gebrauchsinformation: Information für Anwender
Lecrolyn 40 mg/ml Augentropfen, Lösung
Natriumcromoglicat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nach zwei Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

1. Was ist Lecrolyn und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Lecrolyn beachten?
3. Wie ist Lecrolyn anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Lecrolyn aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Lecrolyn und wofür wird es angewendet?

Lecrolyn enthält den Wirkstoff Natriumcromoglicat. Dieser gehört zur Arzneimittelklasse der so genannten Antiallergika.

Lecrolyn wird zur Behandlung von Augensymptomen aufgrund von Allergie angewendet. Es verhindert, dass die natürlichen Substanzen wie Histamin, die zu einer allergischen Reaktion führen können, in Ihre Augen abgegeben werden. Anzeichen einer allergischen Reaktion umfassen juckende, wässrige, rote oder entzündete Augen und geschwollene Augenlider. Meist sind beide Augen davon betroffen.

Diese Symptome treten gewöhnlich im Frühling oder Sommer auf, wenn Pollen von Gräsern oder Bäumen mit den Augen von Menschen, die empfindlich dagegen sind, in Berührung kommen.

Wenn Sie sich nach zwei Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Lecrolyn beachten?

Lecrolyn darf nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch gegen Natriumcromoglicat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Lecrolyn anwenden, wenn Sie nur in einem Auge Symptome haben, da allergische Reaktionen normalerweise beide Augen betreffen.

Anwendung von Lecrolyn zusammen mit anderen Arzneimitteln

Wenn Sie gleichzeitig andere Augentropfen verwenden, sollten mindestens 15 Minuten zwischen den Anwendungen der verschiedenen Augentropfen liegen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Es wurden keine negativen Auswirkungen auf das ungeborene Kind nachgewiesen. Lecrolyn kann während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wie auch andere Augentropfen kann Lecrolyn kurzfristig zu verschwommenem Sehen führen. In diesem Fall dürfen Sie keine Fahrzeuge führen oder Maschinen bedienen, bis Ihr Sehvermögen wieder vollständig hergestellt ist.

Kontaktlinsen

Lecrolyn enthält keine Konservierungsmittel. Daher kann es zusammen mit Kontaktlinsen angewendet werden.

3. Wie ist Lecrolyn anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis für Kinder und Erwachsene beträgt **zweimal täglich 1 bis 2 Tropfen in jedes Auge**.

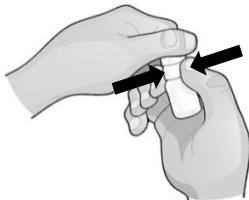
Wenn die Intensität der Symptome eine häufigere Dosierung erfordert, sollte die Häufigkeit der Anwendung nicht mehr als viermal täglich betragen.

Vor dem Einträufeln der Augentropfen:

- Waschen Sie sich vor dem Öffnen der Flasche die Hände.
- Wenn Sie die Flasche zum ersten Mal öffnen, lassen Sie vor der Anwendung einen Tropfen heraustropfen.
- Wählen Sie die Position, die Ihnen zum Einträufeln der Tropfen am angenehmsten ist (Sie können sich hinsetzen, auf den Rücken legen oder vor einen Spiegel stellen).

Einträufeln:

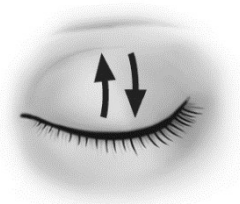
1. Halten Sie die Flasche direkt unter dem Verschluss und drehen Sie den Verschluss ab. Die Spitze der Flasche darf nicht in Berührung mit anderen Gegenständen kommen, damit die Lösung nicht verunreinigt wird.



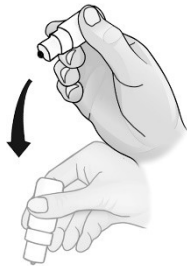
2. Neigen Sie den Kopf nach hinten und halten Sie die Flasche über Ihr Auge.



3. Ziehen Sie das untere Augenlid nach unten und blicken Sie nach oben. Drücken Sie die Flasche leicht zusammen und lassen Sie einen Tropfen in Ihr Auge fallen. Bitte beachten Sie: Es kann einige Sekunden dauern, bis nach dem Zusammendrücken ein Tropfen herauskommt. Drücken Sie nicht zu fest.



4. Blinzeln Sie ein paar Mal, damit sich der Tropfen sich auf Ihrem Auge verteilt.
5. Führen Sie die Schritte 2 bis 4 aus, um Lecrolyn in das andere Auge einzuträufeln.



6. Vor dem Verschließen der Flasche schütteln Sie sie einmal nach unten ab, um an der Spitze anhaftende Flüssigkeit zu entfernen. Das ist notwendig um die Flasche wieder benutzen zu können.

Wenn der Zustand Ihrer Augen sich nach zwei Tagen nicht bessert oder gar schlechter wird, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Es ist am besten, die Augentropfen regelmäßig täglich anzuwenden, wenn mit einem hohen Pollenaufkommen zu rechnen ist, damit Ihr Augenproblem unter Kontrolle bleibt.

Wenn Sie eine größere Menge von Lecrolyn angewendet haben, als Sie sollten

Es sind keine Reaktionen bei Überdosierung von Lecrolyn bekannt.

Wenn Sie eine größere Menge von Lecrolyn haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Allergische Reaktionen (Überempfindlichkeit) wurden berichtet. Es ist jedoch nicht bekannt, wie häufig diese auftreten.

Wenn bei Ihnen Symptome wie Ausschlag, Schluck- oder Atembeschwerden, Schwellungen von Lippen, Gesicht, Rachen und Zunge oder eine Verschlimmerung der Rötung auftreten, müssen Sie sich sofort an Ihren Arzt wenden.

Eine häufige Nebenwirkung (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) ist lokales Brennen während der Anwendung.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über: Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, Abteilung Vigilanz, Avenue Galilée - Galileelaan 5/03, 1210 BRÜSSEL, Website: www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail: adr@fagg-afmps.be.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Lecrolyn aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern. Nicht einfrieren.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Flasche nach „Verwendbar bis/EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nach dem ersten Öffnen der Flasche muss die Lösung innerhalb von **8 Wochen** aufgebraucht werden. Die Flasche muss immer fest verschlossen sein.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Lecrolyn enthält

- Der Wirkstoff ist: Natriumcromoglicat. 1 ml Lösung enthält 40 mg Natriumcromoglicat.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Glycerin, Dinatriumedetat, Polyvinylalkohol, Wasser für Injektionszwecke.

Wie Lecrolyn aussieht und Inhalt der Packung

Lecrolyn ist eine klare, farblose oder leicht gelbliche Lösung in einer weißen Plastikflasche mit einem weißen Verschluss mit Tropfer mit blauer Spitze und weißem Schraubdeckel.

Packungsgrößen: 1 x 5 ml, 2 x 5 ml, 3 x 5 ml und 1 x 10 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Santen Oy,
Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere
Finnland

Hersteller

Santen Oy,
Kelloportinkatu 1, 33100 Tampere
Finnland

Art der Abgabe

Freie Abgabe.

Zulassungsnummer

BE531546

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Bitte lesen Sie die NL Packungsbeilage.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 04/2021.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 04/2021.