

Notice : information de l'utilisateur
Lecrolyn 40 mg/ml collyre en solution
Cromoglicate de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après deux jours.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Lecrolyn et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lecrolyn
3. Comment utiliser Lecrolyn
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lecrolyn
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Lecrolyn et dans quels cas est-il utilisé ?

Lecrolyn contient la substance active appelée cromoglicate de sodium. Cette substance appartient à un groupe de médicaments, les anti-allergiques.

Lecrolyn est utilisé pour traiter les symptômes oculaires dus à une allergie. Il agit en arrêtant la libération dans les yeux de substances naturelles telles que l'histamine qui peuvent entraîner une réaction allergique. Les signes d'une réaction allergique comprennent des démangeaisons des yeux, des yeux larmoyants, rouges ou enflammés et des paupières gonflées. En général, les deux yeux sont touchés.

Ces symptômes surviennent habituellement au printemps ou en été, lorsque le pollen des graminées ou des arbres entre en contact avec les yeux des personnes qui y sont sensibles.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vos symptômes ne s'atténuent pas ou s'ils s'aggravent après deux jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lecrolyn ?

N'utilisez jamais Lecrolyn

si vous êtes allergique au cromoglicate de sodium ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Lecrolyn si vous présentez des symptômes dans un seul œil, les réactions allergiques impliquant normalement les deux yeux.

Autres médicaments et Lecrolyn

Pendant une utilisation concomitante avec un autre collyre, laissez s'écouler au moins 15 minutes entre l'utilisation des différents collyres.

Grossesse et allaitement

Aucun effet indésirable sur le fœtus n'a été démontré. Lecrolyn peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Comme les autres collyres, Lecrolyn peut provoquer une vision brouillée à court terme. Si cela vous arrive, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines jusqu'au rétablissement complet de votre vision.

Lentilles de contact

Lecrolyn ne contient aucun conservateur. Par conséquent, il peut être utilisé avec des lentilles de contact.

3. Comment utiliser Lecrolyn ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée pour l'enfant et l'adulte est de **1 à 2 gouttes dans chaque œil deux fois par jour**.

Si l'intensité des symptômes nécessite un dosage plus fréquent, la fréquence d'administration ne doit pas dépasser 4 fois par jour.

Avant l'instillation du collyre :

- lavez-vous les mains avant d'ouvrir le flacon
- lorsque vous utilisez le flacon pour la première fois, purgez la première goutte.
- optez pour la position que vous trouvez la plus confortable pour verser les gouttes (vous pouvez vous asseoir, vous allonger sur le dos ou vous tenir debout devant un miroir).

Instillation :

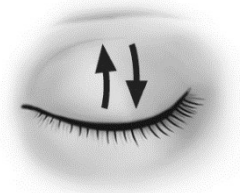
1. Saisissez le flacon juste sous le capuchon et faites tourner ce dernier pour ouvrir le flacon. Pour ne pas contaminer la solution, évitez tout contact avec la pointe du flacon.



2. Penchez la tête en arrière et tenez le flacon au-dessus de votre œil.



3. Tirez la paupière inférieure vers le bas et regardez vers le haut. Appuyez légèrement sur le flacon et laissez tomber une goutte dans votre œil. Il peut s'écouler quelques secondes avant que la goutte ne sorte après avoir appuyé sur le flacon. N'appuyez pas trop fort.



4. Clignez de l'œil plusieurs fois pour bien répartir la goutte.
5. Suivez les instructions 2. à 4. pour verser Lecrolyn dans l'autre œil.



6. Avant de reboucher le flacon, secouez-le une fois vers le bas pour évacuer la solution qui pourrait rester sur le dessus du flacon. Ceci est nécessaire pour garantir la réutilisation de la bouteille.

Si vos yeux ne vont pas mieux, ou si leur état se détériore après deux jours d'utilisation de Lecrolyn, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Il est préférable d'utiliser votre collyre régulièrement chaque jour lorsque des niveaux élevés de pollen sont attendus, afin de maintenir votre problème oculaire sous contrôle.

Si vous avez utilisé plus de Lecrolyn que vous n'auriez dû

Il n'existe pas de réactions connues à un surdosage de Lecrolyn.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Lecrolyn, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des réactions allergiques (hypersensibilité) ont été rapportées. Cependant, nous ignorons à quelle fréquence ces réactions se produisent.

Si vous présentez des symptômes tels qu'une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue et une aggravation des rougeurs, vous devez immédiatement contacter votre médecin.

Une brûlure locale pendant l'application est un effet indésirable fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Avenue Galilée 5/03, 1210 BRUXELLES, Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail: adr@afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Lecrolyn

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C. Ne pas congeler.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et le flacon après EXP.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Après la première ouverture du flacon, la solution peut être utilisée pendant **8 semaines**. Fermez toujours le flacon hermétiquement.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Lecrolyn

- La substance active est le cromoglicatate de sodium. 1 ml de solution contient 40 mg de cromoglicatate de sodium.
- Les autres composants sont le glycérol, l'édétate disodique, l'alcool polyvinylique, l'eau pour préparations injectables.

Aspect de Lecrolyn et contenu de l'emballage extérieur

Lecrolyn est une solution limpide, incolore ou légèrement jaunâtre, fournie dans un flacon en plastique blanc équipé d'un embout compte-gouttes blanc à embout bleu et d'un bouchon à vis blanc en plastique.

Présentations : 1 x 5 ml, 2 x 5 ml, 3 x 5 ml et 1 x 10 ml

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation

Santen Oy,
Niittyhaankatu 20
33720 Tampere
Finlande

Fabricant

Santen Oy,
Kelloportinkatu 1
33100 Tampere
Finlande

Mode de délivrance

Délivrance libre.

Numéro d'Autorisation de Mise sur le Marché

BE531546

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

Voir la notice NL.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 04/2021.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2021.