

## GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

### LACRINORM 2 mg/g Augengel

Carbomer 980

**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.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht**

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

### **1. WAS IST LACRINORM UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

Lacrinorm enthält den Wirkstoff Carbomer. Dieses Arzneimittel ist ein Augengel. Es wird bei der Behandlung von Augentrockenheit angewendet. Es befeuchtet und ölt zeitweise die Augenoberfläche. Lacrinorm kann ebenfalls als künstliches Gleitmittel für harte Kontaktlinsen angewendet werden und ermöglicht so einen angenehmen Sitz der Kontaktlinsen über einen längeren Zeitraum.

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

### **2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON LACRINORM BEACHTEN?**

#### **Lacrinorm darf nicht angewendet werden,**

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

#### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Lacrinorm anwenden.

- Das Auge nicht mit der Tubenspitze berühren.
- Dieses Arzneimittel nicht herunterschlucken und nicht injizieren.
- Im Fall einer Allergie muss die Behandlung abgebrochen werden.

#### **Falls Sie weiche Kontaktlinsen tragen**

Vermeiden Sie den Kontakt von Lacrinorm mit weichen Kontaktlinsen, da dieses Arzneimittel das Konservierungsmittel Benzalkoniumchlorid enthält.

Lesen Sie dazu auch den Abschnitt „Lacrinorm enthält Benzalkoniumchlorid“ am Ende des Abschnitts 2.

### **Kinder und Jugendliche bis 18 Jahre**

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Lacrinorm in der für Erwachsene empfohlenen Dosierung wird aufgrund klinischer Erfahrungen angenommen. Allerdings gibt es dazu keine Daten aus klinischen Studien.

### **Anwendung von Lacrinorm zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Es sind keine Wechselwirkungen bekannt. Wenn Sie gleichzeitig andere Augentropfen anwenden, soll zwischen den einzelnen Anwendungen ein Zeitintervall von 15 Minuten liegen.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

### **Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs- / Gebärfähigkeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Bei Reizung der Augen oder verschwommener Sicht nach Anwendung dieses Gels, fahren Sie bis zum Abklingen der Symptome nicht Auto oder ein anderes Fahrzeug und bedienen Sie keine Maschinen. Diese Nebenwirkungen klingen nach einigen Stunden ab.

### **Lacrinorm enthält Benzalkoniumchlorid**

Dieses Arzneimittel enthält 2,39 Mikrogramm Benzalkoniumchlorid pro Tropfen, entsprechend 0,1 mg/g.

Benzalkoniumchlorid kann von weichen Kontaktlinsen aufgenommen werden und kann zur Verfärbung der Kontaktlinsen führen. Sie müssen die Kontaktlinsen vor der Anwendung dieses Arzneimittels entfernen und dürfen sie erst nach 15 Minuten wieder einsetzen.

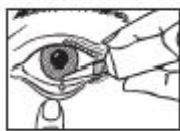
Benzalkoniumchlorid kann auch Reizungen am Auge hervorrufen, insbesondere, wenn Sie trockene Augen oder Erkrankungen der Hornhaut (durchsichtige Schicht an der Vorderseite des Auges) haben. Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein ungewöhnliches Gefühl, Brennen oder Schmerz im Auge auftritt.

## **3. WIE IST LACRINORM ANZUWENDEN?**

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Tropfen in jedem Auge, 2 bis 4 Mal täglich bzw. immer dann wenn Sie Augenbeschwerden spüren, die mit dem trockenen Auge verbunden sind. Zwischen den einzelnen Instillationen müssen mindestens 40 Minuten vergehen.

## Art der Verabreichung



Dieses Arzneimittel wird am Auge angewendet.

Bei Anwendung dieses Gels sind folgende Schritte zu beachten:

1. Waschen Sie sich vor der Anwendung des Gels gründlich die Hände.
2. Vermeiden Sie den Kontakt der Tubenspitze mit dem Auge oder den Augenlidern. Ziehen Sie das untere Augenlid leicht nach unten und schauen Sie dabei nach oben.
3. Geben Sie einen Tropfen des Gels hinein.
4. Verschließen Sie die Tube wieder.

### Kinder und Jugendliche bis 18 Jahre

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Lacrinorm in der für Erwachsene empfohlenen Dosierung wird aufgrund klinischer Erfahrungen angenommen. Allerdings gibt es dazu keine Daten aus klinischen Studien.

### Wenn Sie eine größere Menge von Lacrinorm angewendet haben, als Sie sollten

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

### Wenn Sie die Anwendung von Lacrinorm vergessen haben

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben. Instillieren Sie die vergessene Dosis so schnell wie möglich ins Auge. Wenn fast der Zeitpunkt für die Anwendung der darauf folgenden Dosis gekommen ist, dann lassen Sie die vergessene Dosis aus.

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.

### Die folgenden Nebenwirkungen können auftreten:

- Nach dem Einträufeln kann es (aufgrund der Konsistenz des Gels) zu vorübergehenden Sehstörungen kommen.
- Hyperämie (erhöhte Durchblutung)
- brennendes Gefühl
- Juckreiz.

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](http://www.notifieruneffetindesirable.be)  
E-Mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto: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 LACRINORM AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.  
Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.  
Nach erster Öffnung der Tube kann das Gel noch maximal 30 Tage verwendet werden.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis/der Tube nach „EX“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

## 6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

### Was Lacrinorm enthält

- Der Wirkstoff ist Carbomer 980: 2 mg pro g Gel.
- Die sonstigen Bestandteile sind Natriumhydroxid, Sorbitol, gereinigtes Wasser und Benzalkoniumchlorid.

### Wie Lacrinorm aussieht und Inhalt der Packung

Tube zu 5 g oder 10 g.

**Pharmazeutischer Unternehmer**  
BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED  
3013 Lake Drive  
Citywest Business Campus  
Dublin 24, D24PPT3  
Irland

### Hersteller

Laboratoire Chauvin  
ZI Ripotier Haut  
F- 07200 Aubenas

Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH  
Brunsbütteler Damm 165 / 173  
13581 Berlin (Spandau)  
Deutschland

### Zulassungsnummer

BE193365

**Abgabe**  
Apothekenpflichtig

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt in 04/2023.**