

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER**LACRINORM 2 mg/g ooggel**

Carbomeer 980

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

Dit geneesmiddel kunt u zonder recept krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Lacrinorm bevat een actief bestanddeel: carbomeer. Dit geneesmiddel is een gel voor de ogen, die wordt gebruikt om droge ogen te behandelen. De gel bevochtigt en smeert tijdelijk het oogoppervlak. Lacrinorm kan ook gebruikt worden als kunstmatig smeermiddel bij het dragen van harde contactlenzen, en zorgt zo voor het comfort over een lange periode.

Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

U bent allergisch voor één van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten, zoals het bewaarmiddel benzalkoniumchloride. Deze stoffen kunt u vinden onder rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- Raak uw oog niet aan met het uiteinde van de tube.
- Dit geneesmiddel mag u niet inslikken of inspuiten.
- Bij overgevoeligheid moet u de behandeling onmiddellijk stoppen.

Als u zachte contactlenzen draagt

Vermijd het contact tussen Lacrinorm en zachte contactlenzen, want dit geneesmiddel bevat een bewaarmiddel: benzalkoniumchloride.

Lees ook de paragraaf 'Lacrinorm bevat benzalkoniumchloride' aan het einde van rubriek 2.

Kinderen en adolescenten tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Lacrinorm bij kinderen en adolescenten in de dosering aanbevolen bij volwassenen is vastgesteld op basis van klinische ervaring. Er zijn echter geen data uit klinische studies beschikbaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Er zijn geen interacties bekend. Maar indien u gelijktijdig met Lacrinorm andere oogdruppels gebruikt, moet u 15 minuten wachten tussen elke indruppeling.

Gebruikt u naast Lacrinorm nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken?

Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding?

Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Als u na het aanbrengen van deze gel last hebt aan de ogen of als uw zicht troebel is, mag u niet rijden of een machine bedienen tot het einde van de symptomen. Deze effecten nemen af na enkele uren.

Lacrinorm bevat benzalkoniumchloride

Dit middel bevat 2,39 microgram benzalkoniumchloride in elke druppel, overeenkomend met 0,1 mg/g.

Benzalkoniumchloride kan worden opgenomen door zachte contactlenzen en kan de kleur van de contactlenzen veranderen. U moet uw contactlenzen uit doen voordat u dit middel gebruikt en deze pas 15 minuten daarna weer indoen.

Benzalkoniumchloride kan ook oogirritatie veroorzaken, vooral als u droge ogen heeft of een aandoening van het hoornvlies (de doorzichtige voorste laag van het oog). Als u last krijgt van een abnormaal gevoel, steken of pijn in het oog na gebruik van dit middel, neem dan contact op met uw arts.

3. HOE GEBRUIKT U DIT MIDDEL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiters of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De gebruikelijke dosering is 1 druppel in elk oog, 2 tot 4 keer per dag, en elke keer als u last heeft van droge ogen. Wacht minstens 40 minuten tussen elke indruppeling.

Toedieningswijze



Dit geneesmiddel wordt toegediend in het oog.

Bij het gebruik van deze gel moet u volgende stappen volgen:

1. was grondig de handen vooraleer de ooggel toe te dienen.
2. raak het oog of de oogleden niet aan met het uiteinde van de tube. Kijk naar boven, en trek lichtjes het onderste ooglid naar beneden.
3. laat een druppel vallen in de ruimte die zo wordt gevormd.
4. sluit de tube terug na gebruik.

Kinderen en adolescenten tot 18 jaar

De veiligheid en werkzaamheid van Lacrinorm bij kinderen en adolescenten in de dosering aanbevolen bij volwassenen is vastgesteld op basis van klinische ervaring. Er zijn echter geen data uit klinische studies beschikbaar.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u teveel van Lacrinorm heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Dien de vergeten dosis zo snel mogelijk toe. Wanneer echter het moment om een volgende dosis toe te dienen bijna aangebroken is, slaat u de vergeten dosis over.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De volgende bijwerkingen kunnen optreden:

- een tijdelijke gezichtsstoornis na het indruppelen (tengevolge van de consistentie van de gel)
- hyperemie (verhoogde doorbloeding)
- branderig gevoel
- jeuk

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via

Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten

Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03

1210 BRUSSEL

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.
Na opening kan u de tube nog maximum 30 dagen bewaren.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking/tube na « Ex ». Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is carbomeer 980: 2 mg per g gel.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumhydroxide, sorbitol, gezuiverd water en benzalkoniumchloride.

Hoe ziet Lacrinorm eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Tube van 5 g of 10 g.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Ierland

Fabrikant

Laboratoire Chauvin
ZI Ripotier Haut
07200 Aubenas
Frankrijk

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

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE193365

Afleveringswijze

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2023.