

Pakkausseoste: Tie toa käyttäjälle

Lomudal 40 mg/ml silmätipat, liuos, kerta-annospakkaus

natriumkromoglikaatti

Lue tämä pakkausseoste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausseosteen kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseoste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausseosteen kohdassa 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane parin päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausseosteessa kerrotaan:

1. Mitä Lomudal on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lomudal-valmistetta
3. Miten Lomudal-valmiste käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Lomudal-valmisten säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Lomudal on ja mihin sitä käytetään

Lomudal-silmätippojen vaikuttava aine on natriumkromoglikaatti.

Lomudal-silmätippojen käytetään silmän sidekalvon allergiseen tulehdukseen eli konjunktiviittiin.

Lomudal-silmätippojen voidaan käyttää ennaltaehkäisevästi, mutta myös oireiden jo ilmaannuttua.

Silmätipat vaikuttavat kutinaan, punoitukseen javetisyyteen. Jos lääkettä on määritetty sinulle muuhun käyttötarkoitukseen, noudata lääkärin antamaa ohjetta.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Lomudal-valmisteita

Älä käytä Lomudal-valmisteita

- jos olet allerginen natriumkromoglikaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Ole erityisen varovainen Lomudal-valmisten suhteeseen

- jos käytät pehmeitä piilolinssejä hoidon aikana. Poista linssit juuri ennen tippojen tipputtamista ja laita linssit silmiin takaisin aikaisintaan 10 minuutin kuluttua.

Muut lääkevalmisteet ja Lomudal

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Natriumkromoglikaatilla ei tiedetä olevan haitallisia yhteisvaikutuksia muiden lääkeaineiden kanssa.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Kokemuksen perusteella Lomudal-valmisteella ei ole vaikutusta sikiön kehitykseen eikä imettävän äidin käyttämän natriumkromoglikaatin haitallisesta vaikutuksesta lapseen ole viitteitä. Lomudal-valmisten käytöstä raskauden aikana on kuitenkin syytä erikseen sopia lääkärin kanssa.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Nämä silmätipat voivat aiheuttaa paikallista ärsytystä, joka voi vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskitymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Lomudal-valmisteita käytetään

Käytää tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen annos

Aikuiset ja yli 4-vuotiaat lapset: 1–2 tippaa kumpaankin silmään 2 kertaa vuorokaudessa ellei lääkäri toisin määrää.

Alle 4-vuotiaille lapsille vain lääkärin määräyksestä.

Silmätipat vaikuttavat nopeasti. Parhaan mahdollisen vaikutuksen aikaansaamiseksi sinun tulee käyttää Lomudal-silmätippojen säännöllisesti jokaisena päivänä, jolloin altistut allergian aiheuttajalle, vaikka sinulla ei olisikaan oireita. Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi parin päivän jälkeen.

Käyttöohje

HUOM. Pipetissä on vain hyvin pieni määrä liuosta. Lääke saattaa olla jakautuneena pipetin yläosaan ja alaosaan. Ravista tai napsauta pipettiä sormella, jotta liuos tulee pipetin alaosaan. Liuos ei tule ulos ennen kuin pipettiä painetaan/puristetaan. Yhdessä pipetissä on riittävä annos molempien silmiin.

1. Avaa kuori katkoviivan kohdalta.
2. Ota kuoresta pipettiliuska ja irrota varovasti yksi pipetti.
3. Säilytä pipettiliuskat kuressa ja sulje kuori huolellisesti taittamalla sen reunus.
4. Napsauta pipettiä tarvittaessa (katso kohta HUOM.).
5. Pidä pipettiä kiinni sen alaosasta ja kierrä sen nokkasiiveke irti.
6. Taivuta päätäsi taaksepäin. Vedä alaluomea alaspin ja tiputa yksi tai kaksi tippaa silmän ja luomen väliin.
7. Räpytele muutamia kertoja, jotta silmätipat levivät koko silmän alueelle.
8. Tiputa lääkettä toiseen silmään kohtiin 6 ja 7 mukaan.
9. Heitä sitten pois pipetti ja siinä mahdollisesti jäljellä olevat silmätipat.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Hoidon alussa voi ilmetä ohimenevää kirvelystä ja paikallista ärsytystä. Yliherkkyyssreaktioita on ilmennyt hyvin harvoin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

5. Lomudal-valmisten säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C. Pidä pipetit kuoreessaan ja ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärä "Käyt. viim." tai "EXP" jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Avatussa kuoreessa olevat pipetit on käytettävä 4 viikon kulussa.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Lomudal sisältää

- Vaikuttava aine on natriumkromoglikaatti. Yksi millilitra Lomudal-silmätippojen sisältää 40 mg natriumkromoglikaattia.
- Muut aineet ovat glyseroli 17 mg, natriumedetaatti 0,1 mg, steriili vesi ja natriumhydroksidi pH:n säättämiseksi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Lomudal 40 mg/ml silmätipat on väritön tai vaaleankeltainen liuos.

Pakauskoot: 20 x 0,35 ml ja 60 x 0,35 ml.

Myyntiluvan haltija

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Saksa

Paikallinen edustaj

STADA Nordic ApS
PL 1310
00101 Helsinki
Suomi

Valmistajat
Holopack
Bahnhofstrasse
73453 Abtsgmünd, Untergrönlngen
Saksa

Laboratoire Unither
Espace Industriel Nord
151 rue A.Drouchez
CS 28028
80084 Amiens Cedex 2
Ranska

Tämä pakkausselostet on tarkistettu viimeksi 28.09.2023

Bipackse del: Information till användaren

Lomudal 40 mg/ml ögondroppar, lösning i endosbehållare

natriumkromoglikat

**Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar använda detta läkemedel. Den
innehåller information som är viktig för dig.**

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter ett par dagar.

I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Lomudal är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Lomudal
3. Hur du använder Lomudal
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Lomudal ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Lomudal är och vad det används för

Den aktiva substansen i Lomudal är natriumkromoglikat.

Lomudal används för allergisk ögoninflammation i bindehinnan s.k. konjunktivit.

Lomudal ögondroppar kan användas förebyggande men även då besvären redan börjat.

Ögondropparna har en effekt på klåda, rodnad och ökat tårflöde. Vid annat användningsområde, följ läkarens föreskrift.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lomudal

Använd inte Lomudal

- om du är allergisk mot natriumkromoglikat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Var särskilt försiktig med Lomudal

- om du använder mjuka kontaktlinser under behandlingen. Du bör avlägsna linserna precis innan doseringen av dropparna och sätta linserna tillbaka i ögonen tidigast 10 minuter efter doseringen.

Andra läkemedel och Lomudal

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Man känner inte till skadliga interaktioner mellan natriumkromoglikat och andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Erfarenheten har visat att Lomudal ögondroppar inte verkar skadligt på fostret och sådan information har inte erhållits enligt vilken moderns kromoglikatanvändning skulle utgöra en risk för det ammade barnet. Användning av Lomudal ögondroppar under graviditeten bör dock först diskuteras med läkaren.

Körförmåga och användning av maskiner

Dessa ögondroppar kan förorsaka lokal irritation som kan påverka körförstågan eller förmågan att använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Lomudal

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig dos

Vuxna och barn över 4 år: 1–2 droppar i vardera ögat 2 gånger dagligen, om inte läkare ordinerat annat.

Till barn under 4 år enbart på läkarens ordination.

Ögondropparna har en snabbt insättande effekt. För att få den bästa möjliga effekten ska Lomudal ögondroppar användas regelbundet varje dag du utsätter dig för det du är allergisk mot, även när du inte har besvär. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter ett par dagar.

Bruksanvisning

OBS. Pipetten innehåller endast en liten mängd lösning. Läkemedlet kan vara fördelat i pipettens övre del och nedre del. Pipetten måste skakas eller knäppas med fingret för att få ner läkemedlet till pipettens nedre del. Lösningen kommer inte ut innan man trycker/klämmer pipetten. En pipett räcker för en behandling av båda ögonen.

1. Öppna kuvertet vid streckmarkeringen.
2. Ta fram pipettkartan och ta loss en pipett.
3. Förvara pipettkartorna i kuvertet och stäng kuvertet noggrant genom att vika kanten.
4. Knäpp pipetten vid behov (se punkt OBS.).
5. Håll i nederdelen av pipetten och vrid av vingen.
6. Luta huvudet bakåt. Dra ner det nedre ögonlocket och droppa en eller två droppar i mellanrummet mellan ögat och ögonlocket.
7. Blinka några gånger så att ögondropparna fördelas över hela ögat.
8. Droppa in läkemedel i det andra ögat enligt punkterna 6 och 7.
9. Kasta därefter pipetten med eventuellt kvarvarande innehåll.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

I början av behandlingen kan det förekomma övergående sveda och lokal irritation.
Överkänslighetsreaktioner har förekommit mycket sällan.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

5. Hur Lomudal ska förvaras

Förvaras vid högst 25°C. Förvara pipetter i kuvertet och ytterkartongen. Ljuskäntligt.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter ”Utg.dat.” eller ”EXP”.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Pipetter i öppnat innerkuvert bör förbrukas inom 4 veckor.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumkromoglikat. En milliliter Lomudal ögondroppar innehåller 40 mg natriumkromoglikat.
- Övriga innehållsämnen är glyserol 17 mg, natriumedetat 0,1 mg, sterilt vatten och natriumhydroxid (för pH-justering).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Lomudal 40 mg/ml ögondroppar är färglös eller ljusgul lösning.

Förpackningsstorlekar: 20 x 0,35 ml och 60 x 0,35 ml.

Innehavare av godkännande för försäljning

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Tyskland

Lokal företrädare

STADA Nordic ApS

PL 1310

00101 Helsinki

Finland

Tillverkare
Holopack
Bahnhofstrasse
73453 Abtsgmünd, Untergrönlngen
Tyskland

Laboratoire Unither
Espace Industriel Nord
151 rue A.Durouchez
CS 28028
80084 Amiens Cedex 2
Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 28.09.2023