

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Lomudal 20 mg/ml silmätipat, liuos

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Natriumkromoglikaatti 20 mg/ml

Apuaineet:

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Silmätipat, liuos

Lomudal-silmätipat on väritön tai vaaleankeltainen liuos.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Allerginen konjunktiviitti.

4.2 Annostus ja antotapa

Aikuiset ja lapset: 1–2 tippaa kumpaanakin silmään 4 kertaa vuorokaudessa.

Lomudal 20 mg/ml silmätippoja 5 ml:n ja 10 ml:n tippapulloissa voidaan käyttää ilman lääkärin määräystä aikuisille ja yli 4-vuotiaille lapsille.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoituset ja käytöön liittyvät varotoimet

Koska Lomudal 20 mg/ml silmätipat sisältävät bentsalkoniumkloridia, potilaan ei pidä käyttää hoidon aikana pehmeitä piilolinsssejä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Natriumkromoglikaatilla ei tiedetä olevan haitallisia yhteisvaikutuksia muiden lääkeaineiden kanssa.

4.6 He delmallisyys, raskaus ja imetys

Kokemuksen perusteella natriumkromoglikaatilla ei ole vaikutusta sikiön kehitykseen.

Natriumkromoglikaattia tulee kuitenkin käyttää raskauden aikana vain, jos sen käyttö on selvästi tarpeen.

Eläinkokeiden ja yhdisten fysikaalis-kemiallisten ominaisuuksien perusteella on epätodennäköistä, että natriumkromoglikaatti erittyy äidinmaitoon. Imettävän äidin käyttämän natriumkromoglikaatin haitallisesta vaikutuksesta lapseen ei ole viitteitä.

4.7 Vaikutus ajokykyn ja koneiden käyttökykyn

Nämä silmätipat voivat aiheuttaa paikallista ärsytystä, joka voi vaikuttaa ajokykyn tai koneiden käyttökykyn.

4.8 Haittavaikutukset

Ohimenevää kirvelää ja paikallista ärsytystä on esiintynyt. Yliherkkysreaktioita on ilmennyt hyvin harvoin.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

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

4.9 Yliannostus

Eläinkokeiden perusteella natriumkromoglikaatin paikallinen ja systeeminen toksisuus ovat hyvin vähäisiä, eikä ihmisseille tehdynässä pitkääikaisissa tutkimuksissa ole todettu valmisten turvallisuuteen liittyviä vaaroja. Jos yliannostuksesta johtuvia oireita ilmenee, hoidon tulee olla oireenmukaista.

5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Muut allergialääkkeet, ATC-koodi: S01GX01

Natriumkromoglikaatti estää IgE-vasta-aineiden muodostusta β -lymfosyyteissä ja inflammatiosten välittääjäaineiden, myös sytokiiniien, vapautumista syöttösoluista. Natriumkromoglikaatti vähentää myös eosinofilien ja neutrofilien kemotaktista aktiivisuutta sekä monosyyttien ja makrofagien aktivoitumista ja välittääjäaineiden vapautumista niistä *in vitro*. Näiden seurauksena histamiiniin vapautuminen syöttösoluista estyy. Natriumkromoglikaatilla ei ole antihistamiinin eikä sisäisen vasokonstriktorin kaltaista vaikutusta.

5.2 Farmakokinetiikka

Kanijin terveisiin silmiin tiputetusta natriumkromoglikaatista alle 0,07 % imeytyy systeemiseen verenkiertoon. Terveille vapaaehtoisille tehdynässä tutkimuksessa virtsaan erityneen lääkkeen määrän analysointi osoitti, että vain hyvin pieni osa annoksesta (0,03 %) imeytyy silmästä. Suurin osa annoksesta valuu nenäonteloon ja lopuksi ruoansulatuskanavaan, josta imeytyminen on vähäistä.

Natriumkromoglikaatin plasmapuhdistuma on $7,9 \pm 0,9$ ml/min/kg ja näin ollen kertymistä ei tapahdu.

Natriumkromoglikaatti sitoutuu reversiibelisti plasman proteiineihin (n. 65 %) eikä se metabolismoidu. Se erityy muuttumattomana suunnilleen yhtä suuressa määrin virtsan kuin sapen mukana.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallis uudesta

Eläintutkimuksissa natriumkromoglikaatilla ei ole todettu olevan merkitseviä toksisia vaikutuksia suurillakaan annoksilla.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

1 ml Lomudal-silmätippojen sisältää 0,1 mg bentsalkoniumkloridia, 0,1 mg natriumedetaattia ja steriiliä vettä.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

2 vuotta

Avattu pullo on käytettävä 4 viikon kuluessa.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C. Pidä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

5 ml:

Muovinen (LDPE) tippapullo, jossa muovinen (PP/LDPE) suojuus.

10 ml:

Muovinen (LDPE) tippapullo, jossa muovinen (HDPE) suojuus.

Pakkauskoot: silmätippapullot 5 ml ja 10 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet Tarkemmat

ohjeet löytyvät pakkausselosteesta.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

8. MYYNTILUVAN NUMERO

7589

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 31.5.1978

Viièmeisimmän uudistamisen päivämäärä: 8.10.2009

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄ

28.09.2023

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Lomudal 20 mg/ml ögondroppar, lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Natriumkromoglikat 20 mg/ml

Hjälpmännen:

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Ögondroppar, lösning

Lomudal ögondroppar är en färglös eller ljusgul lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Allergisk konjunktivit.

4.2 Dosing och administreringssätt

Vuxna och barn: 1–2 droppar i vardera ögat 4 gånger dagligen.

Lomudal 20 mg/ml ögondroppar i droppflaskor om 5 ml och 10 ml kan användas av vuxna och barn över 4 år utan ordination av läkare.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Eftersom Lomudal 20 mg/ml ögondroppar innehåller bensalkoniumklorid bör mjuka kontaktlinser inte användas under behandlingen.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Det finns inga kända skadliga interaktioner mellan natriumkromoglikat och andra läkemedel.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Enligt erfarenhet har natriumkromoglikat ingen effekt på fosterutveckling. Natriumkromoglikat ska dock användas under graviditet endast då det är klart nödvändigt.

Baserat på djurstudier och föreningens fysikalisk-kemikaliska egenskaper är det osannolikt att natriumkromoglikat utsöndras i bröstmjölk. Det finns inget som tyder på att natriumkromoglikat har en skadlig effekt på barnet som ammas.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Dessa ögondroppar kan orsaka en lokal irritation som kan påverka förmågan att framföra fordon.

4.8 Biverkningar

Övergående sveda och lokal irritation har förekommit. Överkänslighetsreaktioner har förekommit mycket sällan.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nyttoriskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Enligt djurstudier är den lokala och systemiska toxiciteten av natriumkromoglikat mycket låg, och inga säkerhetsrisker med läkemedlet har konstaterats i långvariga studier på människor. Om symtom som beror på överdosering uppstår, ska behandlingen vara symptomatisk.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga antiallergika, ATC-kod: S01GX01

Natriumkromoglikat hämmar bildningen av IgE-antikroppar i β-lymfocyter och frisättningen av inflammatoriska mediatorer, inklusive cytokiner, från mastceller. Natriumkromoglikat minskar också den kemotaktiska aktiviteten av eosinofiler och neutrofilar samt aktivering av monocyter och makrofager och frisättningen av mediatorer från dessa *in vitro*. Till följd av detta hämmas frisättningen av histamin från mastceller. Natriumkromoglikat har ingen antihistamin- eller inre vasokonstriktorliknande effekt.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Mindre än 0,07 % av natriumkromoglikat som droppats i kaninens friska ögon absorberas i den systemiska blodcirkulationen. I en studie på friska frivilliga visade en analys av mängden läkemedel

som utsöndrats i urinen att endast en mycket liten del av dosen (0,03 %) absorberas från ögat. Största delen av dosen rinner i näshålan och till slut i matsmältningskanalen, varifrån absorptionen är liten. Plasmaclearance av natriumkromoglikat är $7,9 \pm 0,9$ ml/min/kg och således sker ingen ackumulering.

Natriumkromoglikat binder reversibelt till plasmaproteiner (c. 65 %) och det metaboliseras inte. Det utsöndras i ungefär samma mängd via urinen som via gallan.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Djurstudier med natriumkromoglikat har inte visat på några signifikanta toxiska effekter, inte ens vid höga doser.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämne n

1 ml Lomudal ögondroppar innehåller 0,1 mg bensalkoniumklorid, 0,1 mg natriumedetat och sterilt vatten.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

2 år

Öppnad flaska ska användas inom 4 veckor.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras under 25 °C. Förvara droppflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

6.5 Förpacknings typ och innehåll

5 ml:

Droppflaska i plast (LDPE) med skydd av plast (PP/LDPE).

10 ml:

Droppflaska i plast (LDPE) med skydd av plast (HDPE).

Förpackningsstorlek: ögondropsflaskor 5 ml och 10 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion <och övrig hantering>

Se bipacksedel för noggrannare instruktioner.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel
Tyskland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

7589

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 31.5.1978

Datum för den senaste föryelsen: 8.10.2009

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

28.09.2023