

Gebrauchsinformation

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bitte bei Fragen an Ihre Ärztin/Ihren Arzt oder an Ihre Apotheke.



CromoHEXAL® Augentropfen UD

Augentropfen

Wirkstoff: Natriumcromoglicat (Ph.Eur.)

Zusammensetzung

Arzneilich wirksamer Bestandteil:

1 Ein-Dosis-Behälter mit 0,5 ml Augentropfen enthält 10 mg Natriumcromoglicat (Ph.Eur.).

Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Natriumedetat (Ph.Eur.) Natriumhydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph.Eur.), Sorbitol (Ph.Eur.), Wasser für Injektionszwecke

Hinweis

CromoHEXAL® Augentropfen UD enthält kein Konservierungsmittel.

Darreichungsform und Inhalt

Originalpackungen mit 20 (N1) und 50 (N2) Ein-Dosis-Behältern mit je 0,5 ml Augentropfen

CromoHEXAL® Augentropfen UD ist ein Arzneimittel gegen allergisch bedingte Bindehautentzündungen.

HEXAL AG

Industriestraße 25, 83607 Holzkirchen
Telefon: (08024) 908-0, Telefax: (08024) 908-1290
e-mail: patientenservice@hexal.de

Hersteller

Salutas Pharma GmbH,
ein Unternehmen der HEXAL AG
Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben

Anwendungsgebiete

Allergisch bedingte, akute und chronische Bindehautentzündung (Konjunktivitis), z. B. Heuschnupfen-Bindehautentzündung, Frühlingstarrh ([Kerato-]Konjunktivitis vernalis).

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD nicht anwenden?

Sie dürfen CromoHEXAL® Augentropfen UD nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen Natriumcromoglicat oder einen der sonstigen Bestandteile.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Beim Menschen gibt es bisher keine Anhaltspunkte für eine fruchtschädigende Wirkung, jedoch reichen die vorhandenen Erfahrungen für eine endgültige Abschätzung des Risikos nicht aus. Der Wirkstoff Natriumcromoglicat wird in geringen Mengen in die Muttermilch ausgeschieden.

CromoHEXAL® Augentropfen UD sollte daher im ersten Drittel der Schwangerschaft aus Sicherheitsgründen nicht oder nur unter sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abschätzung eingesetzt werden. Auch im weiteren Schwangerschaftsverlauf und während der Stillzeit darf eine Anwendung von CromoHEXAL® Augentropfen UD nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abschätzung durch den behandelnden Arzt erfolgen.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Unmittelbar nach Anwendung kommt es zu einer kurzfristigen Beeinträchtigung des Sehvermögens.

Bei Entzündungen am Auge, auch bei allergischer Bindehautentzündung, ist der Augenarzt zu befragen, ob trotz der Beschwerden weiterhin Kontaktlinsen getragen werden dürfen. Wenn der Augenarzt das Tragen von Kontaktlinsen gestattet, ist Folgendes zu beachten:

Nehmen Sie die Kontaktlinsen vor dem Eintropfen heraus und setzen Sie diese erst 15 Minuten nach dem Eintropfen wieder ein.

Wechselwirkungen

Keine bekannt

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt CromoHEXAL® Augentropfen UD nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da CromoHEXAL® Augentropfen UD sonst nicht richtig wirken kann.

Wie viele Tropfen und wie oft sollten Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD anwenden?

Kinder und Erwachsene tropfen 4-mal täglich 1 Tropfen in jedes Auge.

Wie sollten Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD anwenden?

Öffnen Sie den Ein-Dosis-Behälter, indem Sie den oberen beschrifteten Teil abdrehen.

Tropfen Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD in den Bindehautsack des Auges. Dazu beugen Sie den Kopf leicht nach hinten, blicken nach oben und ziehen das Unterlid etwas vom Auge ab. Durch leichten Druck auf den unteren Teil des Ein-Dosis-Behälters tropfen Sie einen Tropfen CromoHEXAL® Augentropfen UD in den unteren Bindehautsack.

Nach dem Eintropfen schließen Sie langsam das Auge.

Der Inhalt eines Ein-Dosis-Behälters ist ausreichend für die gleichzeitige Anwendung an beiden Augen.

Für jede Anwendung ist ein neuer Ein-Dosis-Behälter zu verwenden.

Wie lange sollten Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD anwenden?

Sie sollten auch nach dem Abklingen der Beschwerden die Behandlung mit CromoHEXAL® Augentropfen UD so lange fortführen, wie Sie den allergisierenden Substanzen (Hausstaub, Pilzsporen, Pollen usw.) ausgesetzt sind.

Wenn Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD über einen längeren Zeitraum anwenden wollen, sollten Sie die Notwendigkeit der Behandlung vom Arzt feststellen lassen.



Überdosierung und andere Anwendungsfehler **Was ist zu tun, wenn CromoHEXAL® Augentropfen UD in zu großen Mengen angewendet wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?**

Für Natriumcromoglicat sind Vergiftungserscheinungen bisher nicht bekannt.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von CromoHEXAL® Augentropfen UD auftreten?

Selten kann es zu Augenbrennen, Bindehaut-

schwellung (Chemosis), Fremdkörpergefühl sowie zu einer gesteigerten Durchblutung der Bindehaut (konjunktivale Hyperämie) kommen.

Im Allgemeinen klingen die Beschwerden spontan ab. Bei stärkeren Beschwerden, insbesondere bei Verdacht der Überempfindlichkeit gegen CromoHEXAL® Augentropfen UD, ist ein Arzt aufzusuchen.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfallsdatum dieses Arzneimittels ist auf der Packung aufgedruckt. Das Arzneimittel soll nach diesem Datum nicht mehr angewendet werden!

Haltbarkeit nach Öffnen des Aluminiumbeutels:

Verwenden Sie CromoHEXAL® Augentropfen UD nach Öffnen des versiegelten Aluminiumbeutels nicht länger als 1 Jahr.

Die Ein-Dosis-Behälter sind zum einmaligen Gebrauch bestimmt und unmittelbar nach dem Öffnen anzuwenden.

Stand der Information

November 2003

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und HEXAL wünschen gute Besserung!

569001

