

## **Склад**

*діючі речовини:* натрію кромоглікат;

1 мл крапель очних містить натрію кромоглікату 40 мг;

*допоміжні речовини:* гліцерин, динатрію едетат, спирт полівініловий, бензалконію хлорид, вода для ін'єкцій.

## **Лікарська форма**

Краплі очні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозорий, безбарвний або ледь жовтуватий розчин.

Не містить видимих часток.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що застосовуються в офтальмології. Протинабрякові та протиалергічні засоби. Інші протиалергічні лікарські засоби. Код АТХ S01G X01.

## **Фармакодинаміка**

Натрію кромоглікат пригнічує дегрануляцію мастоцитів, стабілізуючи клітинну мембрану, і таким чином попереджає виділення гістаміну та інших речовин, які спричиняють запалення. З огляду на механізм дії препарату, найбільший ефект досягається, якщо краплі застосовувати також і з профілактичною метою. Застосування очних крапель Лекролін® зменшує потребу у стероїдах та антигістамінних засобах для лікування алергічного кон'юнктивіту. Цей препарат не запобігає появі бактеріального або вірусного кон'юнктивіту.

## **Фармакокінетика**

Натрію кромоглікат оборотно зв'язується з білками плазми, приблизно 65 %.

Всмоктування натрію кромоглікату в око та кров є незначним. Біодоступність у людей після закапування в око становить 0,03 %. Натрію кромоглікат не метаболізується, а виводиться у незмінному вигляді з жовчю та сечею. Після парентерального введення період напіввиведення у плазмі становить приблизно 80 хвилин.

## **Показання**

Гострі та хронічні алергічні кон'юнктивіти.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до натрію кромоглікату, бензалконію хлориду або до інших компонентів препарату.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

При одночасному застосуванні препарату з іншими місцевими офтальмологічними засобами слід витримувати 15-хвилинний інтервал між закапуваннями.

Натрію кромоглікат не має жодних небажаних взаємодій.

## **Особливості застосування**

Лекролін® містить бензалконію хлорид як консервант, що може спричинити подразнення очей. Бензалконію хлорид може відкладатися у м'яких контактних лінзах та знебарвлювати їх. Перед закапуванням лінзи слід зняти і почекати щонайменше 15 хвилин перед тим, як надягти їх знову.

Як і при застосуванні будь-яких очних крапель, застосування препарату Лекролін® може призвести до скороминущого порушення зору.

При закапуванні очних крапель слід уникати будь-якого контакту наконечника крапельниці з оком або шкірою.

Загалом при алергічних кон'юнктивітах носіння контактних лінз не рекомендується.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами. Як і щодо інших офтальмологічних препаратів, одразу після застосування можливе короткотермінове затуманення зору, тому, перш ніж розпочати керування автотранспортом або роботу з іншими механізмами, слід зачекати відновлення чіткості зору.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Не виявлено побічних ефектів у плода при застосуванні вагітним. Проте застосовувати засіб у період вагітності рекомендується у разі, коли очікуваний ефект від терапії для жінки перевищує потенційний ризик для плода.

Натрію кромоглікат може проникати у грудне молоко, але про небажану дію на дитину при застосуванні в рекомендованих дозах не повідомлялось.

### **Спосіб застосування та дози**

Дорослим та дітям віком від 4-х років: по 1–2 краплі в кожне око 2 рази на добу.

При сезонному алергічному кон'юнктивіті лікування слід розпочати одразу ж після появи перших симптомів або для профілактики до початку періоду запилювання рослин. Лікування слід продовжувати протягом усього періоду запилювання, а в разі стійких проявів алергії – довше.

### **Діти**

Дітям віком до 4-х років препарат застосовувати не рекомендовано.

### **Передозування**

У досліджах на тваринах показано, що місцева або системна токсичність натрію кромоглікату є дуже низькою. При місцевому застосуванні препарату симптоми передозування малоймовірні. У разі виникнення симптомів передозування при необхідності застосувати симптоматичне лікування.

### **Побічні реакції**

У разі місцевого застосування натрію кромоглікат добре переноситься, рідко повідомлялось про симптоми подразнення.

Часті (> 1/100): скороминуще відчуття печіння, місцеве подразнення (включаючи відчуття чужорідного тіла, хемоз, кон'юнктивальна гіперемія); тимчасова розмитість зору.

Рідкісні (< 1/10 000): реакції гіперчутливості.

Можливі важкі генералізовані анафілактичні реакції з бронхоспазмом, які були пов'язані з введенням натрію кромоглікату.

### **Термін придатності**

3 роки. Термін придатності очних крапель після першого відкриття флакона – 28 діб.

### **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 5 мл у поліетиленовому флаконі-крапельниці; по 1 флакону у картонній коробці.

### **Категорія відпуску**

За рецептом.

### **Виробник**

Сантен АТ.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Нітттихаанкату 20, 33720 Тампере, Фінляндія.

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).