

## Allgil

EF

### Apofri

Ögondroppar, lösning 20 mg/ml  
(Klar, genomskinlig lösning)

Avsvällande medel och antiallergika

### Aktiv substans:

Kromoglicinsyra

### ATC-kod:

S01GX01

Läkemedel från Apofri omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

**FASS-text:** *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

*Texten är baserad på produktresumé: 2019-01-02*

## Indikationer

Allergisk konjunktivit.

## Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnittet Innehåll.

## Dosering

## **Dosering**

Dosen bör bestämmas individuellt för varje patient.

*Normaldos för barn och vuxna:*

20 mg/ml ögondroppar: 1-2 droppar i vardera ögat 4 gånger dagligen

Allgil ögondroppar bör användas regelbundet för att en optimal kontroll av symtomen ska erhållas. Behandlingen bör fortsätta så länge patienten utsätts för allergenet även om symtomen har försvunnit.

## **Administrering**

Vid samtidig användning av andra ögondroppar bör det vara minst 15 minuter mellan användandet av de olika dropparna.

## **Varningar och försiktighet**

Inga kända.

## **Interaktioner**

Inga kända.

## **Graviditet**

Kategori A.

Data från ett begränsat antal graviditeter tyder inte på skadliga effekter av natriumkromoglikat på graviditeten eller fostrets/det nyfödda barnets hälsa. Djurstudier tyder inte på direkta eller indirekta skadliga effekter vad gäller graviditet, embryonal- / fosterutveckling, förlossning eller utveckling efter födsel. Eftersom systemexponeringen för natriumkromoglikat är försumbar efter topikal applicering i ögat förväntas inga effekter på fostret/ det diande barnet så kan Allgil användas under graviditet.

## **Amning**

Grupp II.

Allgil kan användas under amning.

## **Trafik**

Instillation av Allgil ögondroppar kan orsaka en lokal irritation som kan påverka förmågan att köra bil och hantera maskiner.

## **Biverkningar**

Vanliga (>1/100) Ögon: Övergående sveda vid instillation.

Andra symtom på lokal irritation har rapporterats i sällsynta fall.

### *Rapportering av misstänkta biverkningar*

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Postadress

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

## **Överdoser**

Låg akut toxicitet.

## **Farmakodynamik**

Allgil ögondroppar är ett preparat för behandling av allergisk konjunktivit. Verkningsmekanismen är ej helt klarlagd, men i vissa djurförsök och in vitro-studier har det visats att den aktiva

substansen natriumkromoglikat förhindrat degranulation av mastcellen och därigenom frigörandet av histamin och andra inflammationsframkallande substanser.

## **Farmakokinetik**

-

## **Prekliniska uppgifter**

Det finns inga prekliniska data av relevans som inte adresserats i andra delar av produktresumén.

## **Innehåll**

En ml innehåller natriumkromoglikat 20 mg.

Hjälpämnen: Dinatriumedetat, sorbitol, natriumhydroxid (för pH-justering) och vatten för injektionsvätskor.

## **Blandbarhet**

Ej relevant.

## **Hållbarhet, förvaring och hantering**

*Obruten flaska: 3 år*

*Bruten flaska hållbar: 12 veckor för enskild patient och en vecka för användning till flera patienter (klinik).*

Ögondropparna är fria från konserveringsmedel.

Förvaras vid högst 25 °C.

Undvik att flasköppningen av droppflaskan kommer i kontakt med ögat eller ögonfransarna.

## **Egenskaper hos läkemedelsformen**

Klar, genomskinlig lösning med osmolariteten 260 – 350 mOsm/kg och pH 4,5 - 6.0.

## **Förpackningsinformation**

*Ögondroppar, lösning 20 mg/ml* Klar, genomskinlig lösning  
10 milliliter flaska, receptfri (fri prissättning), EF, Övriga förskrivare:  
sjuksköterska