

Dénomination du médicament

OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose

Cromoglycate de sodium

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant dutiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou par votre pharmacien.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci sapplique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ?
- 3. Comment utiliser OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5. Comment conserver OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ?
- 6. Contenu de lemballage et autres informations.

1. QUEST-CE QUE OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ? □

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-ALLERGIQUE LOCAL (S = organe sensoriel)

Ce collyre est indiqué en cas de maladie de lil dorigine allergique (conjonctivite allergique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DUTILISER OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ?

Nutilisez jamais OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose :

En cas dantécédent dallergie à lun des composants du collyre.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

NE PAS INJECTER, NE PAS AVALER.

Ne pas dépasser la posologie recommandée.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre 15 minutes entre chaque instillation.

Jeter lunidose après utilisation.

Ne pas conserver lunidose en vue dune instillation ultérieure.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants

Chez lenfant, un avis médical est nécessaire.

Autres médicaments et OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre 15 minutes entre chaque instillation.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose avec des aliments, des boissons et de lalcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Une gêne visuelle passagère peut être ressentie après instillation du collyre en solution.

Dans ce cas, attendre la fin des symptômes pour conduire ou utiliser une machine.

OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose contient

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Posologie

Adulte et enfant : selon la sévérité des symptômes, instillez 1 goutte dans chaque il, 2 à 6 fois par jour, à intervalles réguliers.

Chez l'enfant un avis médical est nécessaire.

Ne dépassez pas la posologie recommandée.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie locale.

EN INSTILLATION OCULAIRE

Lavez-vous soigneusement les mains avant de procéder à l'instillation.

Ouvrez le sachet. Détachez une unidose. Fermez soigneusement le sachet contenant les autres unidoses en repliant le côté ouvert. Ouvrez lunidose en tournant la partie supérieure plate.

Chaque unidose contient une quantité suffisante de collyre pour traiter les deux yeux.

Instillez 1 goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival de l'il malade en regardant vers le haut, et en tirant légèrement la paupière vers le bas et en évitant le contact de l'embout avec l'il ou les paupières.

Jetez lunidose après utilisation. Ne la conservez pas pour une utilisation ultérieure.

Espacez les 2 à 6 instillations quotidiennes.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendez 15 minutes entre chaque instillation.

Durée du traitement

Ne prolongez pas le traitement sans avis médical. En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical. Si vous avez utilisé plus dOPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose que vous nauriez dû: En cas de surdosage, rincer au sérum physiologique stérile. Si vous oubliez dutiliser OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose : Sans objet. Si vous arrêtez dutiliser OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose : Sans objet. Si vous avez dautres guestions sur lutilisation de ce médicament, demandez plus dinformations à votre médecin ou à votre pharmacien. 4. OUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ? \Box Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Effets indésirables avec une fréquence indéterminée (ne pouvant être estimée sur la base des données disponibles): Réaction allergique aux composants du produit Irritation oculaire pouvant inclure des sensations de brûlures et de picotement des yeux, de façon transitoire après instillation Déclaration des effets secondaires Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci sapplique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage dinformations sur la sécurité du médicament. 5. COMMENT CONSERVER OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose? Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Nutilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur. A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver le conditionnement primaire dans lemballage extérieur, à l'abri de la lumière. Ne jetez aucun médicament au tout-à-légout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien déliminer les médicaments que vous nutilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger lenvironnement. 6. CONTENU DE LEMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS Ce que contient OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose

Les autres composants sont : chlorure de sodium, eau pour préparations injectables.

Quest-ce que OPTICRON UNIDOSE, collyre en récipient unidose et contenu de lemballage extérieur $\ \square$

| Boîte de 10, 20, 24, 30 ou 100 récipients unidoses. |
|--|
| Titulaire de lautorisation de mise sur le marché □ |
| COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANÇAISE |
| PLACE LUCIEN AUVERT |
| 77020 MELUN CEDEX |
| Exploitant de lautorisation de mise sur le marché \square |
| COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANÇAISE |
| PLACE LUCIEN AUVERT |
| 77020 MELUN CEDEX |
| Fabricant |
| LABORATOIRE UNITHER |
| ESPACE INDUSTRIEL NORD |
| 151 RUE ANDRE DUROUCHEZ |
| CS28028 |
| 80084 AMIENS CEDEX 2 ou |
| RHONE POULENC RORER |
| 72 LONDON ROAD |
| HOLMES CHAPEL, CREWE |
| CHESCHIRE CW4 8BE |
| ROYAUME-UNI |
| Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen |
| Sans objet. |
| La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : \square |
| [à compléter ultérieurement par le titulaire] |
| Autres |
| Sans objet. |
| Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de IANSM (France). |
| Retour en haut de la page CITYPHARMA Votre pharmacie au cour de Paris |

Ce médicament se présente sous forme de collyre en récipient unidose de 0,35 ml.