

collyre en solution en récipient unidose

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.

Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat.

ann o en obtenir le menieur resultat.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacierí.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

La substance active est : Carbomère 980 : 0,13g pour 100g. Les autres composants sont : Sorbitol; edétate disodique, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Titulaire / Exploitant

Laboratoires EUROPHTA, 2 rue du Gabian, 98000 MONACO

EXCELVISION, rue de la Lombardière, 07100 ANNONAY

QU'EST-CE QUE LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

LACRIFLUID® est un collyre en solution en récipient unidose contenant 0,4g de solution. La solution est incolore

et transfucide. Les récipients unidoses sont conditionnés en sachets de 5 récipients unidoses (boîte de 60 récipients unidoses).

Classe pharmacothérapeutique : substitut lacrymal. LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose, est indiqué en cas de sécheresse oculaire.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient

N'utilisez jamais LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose :

FAITES ATTENTION AVEC LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution dans les cas suivants :

NE PAS INIECTER, NE PAS AVALER.

Si les symptômes persistent ou s'aggravent, consultez votre médecin. Ne pas toucher l'œil ou la paupière avec l'embout du récipient. Ce collyre en solution en récipient unidose ne contient pas de conservateur. Ne pas conserver un récipient unidose déjà ouvert pour une utilisation ultérieure.

En l'absence d'études spécifiques conduites chez l'enfant, l'utilisation de LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose, n'est pas recommandée chez l'enfant.

Ce médicament peut être utilisé, si besoin, chez la femme enceinte. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser tout médicament. Allaitement

Allattement
Ce médicament peut être utilisé, si besoin, en cours d'allaitement.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser tout médicament.

(5)

Conducteurs et utilisateurs de machines

Un trouble visuel peut se produire après instillation du produit et peut durer quelques minutes. Attendez le rétablissement de la vision normale avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

En cas de traitement concomitant par un autre collyre attendre 15 minutes entre les deux instillations.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT UTILISER LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose ?

Instiller une goutte de collyre dans l'œil (ou les yeux) affecté(s) et renouvelez l'opération 2 à 3 fois dans la journée en fonction de votre be

Mode d'administration

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

Chaque unidose content une quantite sumante de convey pour dante les deux yeux.

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

Agitez vigoureusement la dose, ouverture vers le bas, avant de mettre une goutte.

Tirez la paupière inférieure vers le bas et regardez vers le haut. Exercez une pression douce et progressive sur l'unidose pour instiller une goutte dans le coin inférieur de l'œil.

Évitez le contact de l'embout avec l'œil et les paupières.

Jetez l'unidose après instillation. Ne la conservez pas pour une utilisation ultérieure.

Si vous avez l'impression que l'effet de LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose, est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez utilisé plus de LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose, que vous n'auriez dû :

Si vous oubliez de prendre LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si besoin, vous pouvez mettre une goutte de collyre en solution dans l'œil (ou les yeux) malade(s) et puis poursuivre votre traitement comme prévu initialement.

• QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- trouble visuel, sensation de brûlure ou de picotements passagers après l'instillation jusqu'à ce que le collyre se répartisse uniformément à la surface de l'œil ; sensation de paupières collées ; réactions d'irritation ou d'hypersensibilité.
- réactions d'irritation ou d'hypersensibilité.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou

COMMENT CONSERVER LACRIFLUID® 0,13%, collyre en solution en récipient unidose ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'emballage extérieur. Jeter le récipient unidose après utilisation. Ne pas conserver un récipient unidose déjà ouvert pour une utilisation ultérieure:

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 24 Juin 2011.

*

EUROPHTA Laboratoires Europhta - 2, rue du Gabian 98000 Monaco - Tél.: +377 97 77 72 72

23266703

23266703