

OPTICRON

UNIDOSE, collyre en récipient unidose

Cromoglicate de sodium

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans 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. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que Opticron unidose, collyre en récipient unidose et dans quels cas est-il utilisé ?

La classe pharmacothérapeutique de ce médicament est : anti-allergique local.

Ce collyre est indiqué en cas de maladie de l'œil d'origine allergique (conjonctivite allergique).

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Opticron unidose, collyre en récipient unidose ?

N'UTILISEZ JAMAIS Opticron unidose :

- en cas d'allergie connue à l'un des composants du collyre.
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

FAITES ATTENTION AVEC Opticron unidose :
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 l'unidose après utilisation.
- Ne pas conserver l'unidose en vue d'une instillation ultérieure.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Utilisation ou prise d'autres médicaments

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

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

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

3. Comment utiliser Opticron unidose, collyre en récipient unidose ?

Posologie

Adulte et enfant : selon la sévérité des symptômes, instillez 1 goutte dans chaque œil, 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 à l'ordonnance de votre médecin.

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 l'unidose 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'œil 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'œil ou les paupières.
- Jetez l'unidose après utilisation. Ne la conservez pas pour une utilisation ultérieure.

Fréquence d'administration

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.

Instructions en cas de surdosage

En cas de surdosage, rincer au sérum physiologique stérile.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, Opticron unidose est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

- Possibilité de survenue de réaction allergique aux composants du produit.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. Comment conserver Opticron unidose, collyre en récipient unidose ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser Opticron unidose après la date de péremption mentionnée sur le récipient unidose ou la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver les récipients unidoses dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires

Que contient Opticron unidose ?

La substance active est :

Cromoglicate de sodium 0,007 g
Pour un récipient unidose de 0,35 ml

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

Forme pharmaceutique et contenu

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

Boîtes de 10 et 24.

Titulaire et Exploitant

COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANÇAISE
PLACE LUCIEN-AUVERT - 77020 MELUN CEDEX

Fabricant

LABORATOIRE UNITHER
Z.I. LONGPRE - 10, RUE ANDRE DUROUCHEZ - 80084 AMIENS CEDEX 02

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 8 juin 2010.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).



65NOT6535/C