

# 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.

- 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 pharmacien.
- 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.

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 translucide. Les récipients unidoses sont conditionnés en sachets de 5 récipients unidoses (boîte de 10 ou 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%, collvre en solution en récipient unidose :

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

Si vous êtes allergique à l'un des composants du collyre.

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

### NE PAS INJECTER, NE PAS AVALER.

Respecter les doses prescrites.

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

### **Enfants**

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.

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.

### 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.

23266701



Designation: notice Lacrifluid 0.4g

Europhta

Country: Size:

148 x 210 mm

**Final Ready For Print** 

**PACKAGING MATERIAL NB** FILE NB VERSION No 23266701/ 23266401 18-12-07

03-09-08

Processed by:

**Digital Signature** 

black U Colors:

Previous New

Textual approval To be signed by DRA

10799

QA according SOPSCM 62 To be signed by QA Function

Design approval To be signed by Marketing

**Digital Signature** 

**Digital Signature** 

**Digital Signature** 

**Digital Signature** 

**Digital Signature** 



#### 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 ?

Instillez 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 besoin.

#### Mode d'administration

Voie ophtalmique.

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

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

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: des surdosages accidentels par voie occulaire ou orale ne présentent pas de danger.

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 oubliée 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 :

- 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.

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

## • 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 18 Décembre 2007.



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

23266701

**EXCELVISION** 

**PACKAGING MATERIAL NB** 

notice Lacrifluid 0.4g

Europhta

Country: Size: DATE

18-12-07

03-09-08

148 x 210 mm

Processed by:

Com Euro Concept rue Etienne Dole 69170 Tarare 04 74 05 67 84

**Digital Signature** 

**Final Ready For Print** 

Colors:

Previous

New

black U

Checking against manuscript according to BPMSCM0036

Textual approval To be signed by DRA

FILE NB

23266701/ 23266401

10799

VERSION No

QA according SOPSCM 62 To be signed by QA Function

Design approval To be signed by Marketing

**Digital Signature Digital Signature**  **Digital Signature** 

**Digital Signature** 

**Digital Signature** 

Designation: