

Dénomination du médicament

DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution
Di-iséthionate d'hexamidine

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 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 votre pharmacien. Ceci s'applique 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 après 10 jours de traitement.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?
3. Comment utiliser DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Antiseptique - code ATC : S01AX08

Ce médicament est une solution pour instillations dans l'œil.

Il est préconisé dans les infections bactériennes de l'œil et de ses annexes : conjonctivites, kératoconjonctivites, blépharites, dacryocystites.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 10 jours de traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?

N'utilisez jamais DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution :

- si vous êtes allergique au di-iséthionate d'hexamidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution.

Faites attention avec DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution :

Mises en garde spéciales

En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes nouveaux tels que rougeur ou douleur de l'œil ou troubles de la vision, arrêter le traitement et contacter votre médecin.

Précautions d'emploi

- Ne pas toucher l'œil avec l'extrémité du flacon.
- Refermer soigneusement le flacon après usage.
- En cas de traitement concomitant par un autre collyre, attendre au minimum 15 minutes entre chaque instillation.

Enfants

Il n'existe pas d'utilisation justifiée de DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution dans la population pédiatrique.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Autres médicaments et DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution avec des aliments

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Immédiatement après utilisation, il se peut que votre vision soit troublée. Faites attention si vous conduisez des véhicules ou si vous utilisez des machines.

DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution contient du borax et de l'acide borique.

3. COMMENT UTILISER DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?

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

Posologie / Mode d'administration / Fréquence d'administration

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

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

Flacon avec bouchon perforateur : avant la première utilisation, vissez à fond le bouchon sur le flacon afin de le percer avec le picot interne du bouchon.

Flacon compte-goutte : avant la première utilisation, enlevez la bague de sécurité.

La dose recommandée est de **2 gouttes** 4 à 6 fois par jour. Après l'instillation, fermez l'œil quelques secondes.

Puis, appuyez avec un doigt sur le coin de votre œil situé du côté du nez pendant 2 minutes. Cela permettra de réduire le passage des substances actives dans le reste de votre organisme.

L'œil fermé, essuyez proprement l'excédent.

Rebouchez le flacon après chaque instillation.

Durée du traitement

Traitement limité à 10 jours. Au-delà, la conduite à tenir devra être réévaluée.

Si vous avez pris plus de DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, rincer au sérum physiologique stérile.

Si vous oubliez de prendre DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution :

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

· irritation transitoire et réactions allergiques.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique 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 d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 30 jours après ouverture du flacon.

Noter la date d'ouverture en clair sur l'emballage.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution

· La substance active est :

Di-iséthionate d'hexamidine..... 100,0 mg

Pour 100 mL de solution

· Les autres composants sont :

Chlorure de sodium, acide borique, borax, eau purifiée.

Qu'est-ce que DESOMEDINE 0,1 %, collyre en solution et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de collyre.

Flacon de 0,6 mL (suremballés par boîte de 10) ou flacon de 10 mL.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE CHAUVIN

416 RUE SAMUEL MORSE - CS 99535

34961 MONTPELLIER

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE CHAUVIN
416 RUE SAMUEL MORSE – CS 99535
34961 MONTPELLIER

Fabricant

LABORATOIRE CHAUVIN
ZONE INDUSTRIELLE DE RIPOTIER
50 AVENUE JEAN MONNET
07200 AUBENAS

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 :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]
{MM/AAAA}

Autres

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