

ARTELAC® 1,6 mg/0,5 ml collyre en récipient unidose

Hypromellose

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 un 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 ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?
3. Comment utiliser ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

SUBSTITUT LACRYMAL

Ce collyre est indiqué dans le traitement symptomatique de la sécheresse oculaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?

N'utilisez jamais ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose en cas :

- allergie à l'un des constituants du médicament.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose:

Mises en garde spéciales

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

Jeter l'unidose immédiatement après utilisation.

Après ouverture, ne pas conserver l'unidose pour une administration ultérieure.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions particulières d'emploi

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Utilisation d'autres médicaments

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.

Si vous utilisez un autre collyre en même temps que ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose, vous devez espacer les utilisations de ces collyres de 15 minutes.

Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après l'instillation du collyre, la vision peut être brouillée pendant quelques minutes.

3. COMMENT UTILISER ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?

Posologie

A titre indicatif, la posologie est de 4 à 6 gouttes par jour.

Mode d'administration

Voie locale

INSTALLATION OCULAIRE

Mettre une goutte de collyre dans le coin interne inférieur de l'œil en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.

Jeter l'unidose immédiatement après utilisation.

Après ouverture ne pas conserver l'unidose en vue d'une utilisation ultérieure.

Fréquence et moment aux quels le médicament doit être administré

Instiller une goutte de collyre lorsque les troubles oculaires (sécheresse, brûlure, démangeaisons) se font sentir.

Durée du traitement

Si les troubles persistent ou s'aggravent, consulter un ophtalmologiste.

Si les troubles persistent ou s'aggravent, consultez un ophtalmologiste.

Si vous avez utilisé plus d'ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage, rincez abondamment au sérum physiologique stérile.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- de légers picotements passagers peuvent être ressentis à l'instillation.

Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à 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.ansm.sante.fr.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?

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

Ne pas utiliser ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

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

Jeter l'unidose immédiatement après utilisation.

Après ouverture, ne pas conserver l'unidose en vue d'une utilisation ultérieure.

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 SUPPLEMENTAIRES

Que contient ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose ?

La substance active est :

hypromellose..... 1,60 mg
Pour un récipient unidose.

Les autres composants sont :

Sorbitol, phosphate disodique dodécahydraté, phosphate monosodique dihydraté, eau pour préparations injectables.

Qu'est ce que ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml, collyre en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?

ARTELAC 1,6 mg/0,5 ml se présente sous forme de collyre en récipient unidose de 0.5 ml.

Boîte de 60 récipients unidoses.

Titulaire et Exploitant

Laboratoire CHAUVIN
416 rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France

Fabricant

Laboratoire CHAUVIN
ZI Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France
Ou
DR GERHARD MANN CHEM-PHARM-FABRIK GMBH
BRUNSBUTTELER DAMM 165-173
13581 BERLIN - ALLEMAGNE

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Octobre 2013.

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

@/TM signifie que ce sont des noms de marque appartenant à Bausch&Lomb Incorporated ou à l'une de ses filiales. © Bausch&Lomb Incorporated

Laboratoire Chauvin
416 rue Samuel Morse
34000 Montpellier France.
Information médicale : + 33 (0) 4 67 12 30 30

BAUSCH + LOMB

3211400 42525823 7234-F

ARTELAC® 1,6 mg/0,5 ml
eye drops in a single-dose container