

Notice : information de l'utilisateur

Desomedine 0,1% collyre en solution

Di-iséthionate d'hexamidine

Veillez 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 l'un des effets indésirables, 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.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DESOMEDINE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DESOMEDINE
3. COMMENT UTILISER DESOMEDINE
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS
5. COMMENT CONSERVER DESOMEDINE
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE DESOMEDINE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Desomedine contient un antiseptique local contre les bactéries et est utilisé comme un antiseptique local pour traiter certaines infections de l'œil et de son pourtour telles que :

- Une inflammation de la membrane externe de l'œil (conjonctivite),
- Une inflammation de certaines parties de l'œil : la conjonctive et la cornée (kératoconjonctivite),
- Une inflammation localisée aux bords des paupières, souvent au niveau des cils (blépharite),
- Une inflammation chronique du sac qui collecte les larmes (dacryocystite).

Desomedine est également utilisé dans la désinfection des culs-de-sac conjonctivaux (l'espace entre les paupières et l'œil) avant une opération.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DESOMEDINE

N'utilisez jamais Desomedine

Si vous êtes allergique à la substance active 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.

Vous devez arrêter le traitement et consulter votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- si votre état ne s'améliore pas rapidement,
- si de nouveaux effets indésirables apparaissent (une rougeur, une douleur de l'oeil ou des troubles de la vue).

Vous devez éviter les traitements de longue durée ou fréquemment répétés, car dans ce cas les germes peuvent devenir insensibles au produit. C'est pourquoi il est conseillé de ne pas dépasser 8 jours de traitement.

Si vous souffrez d'une infection de l'œil, vous ne devez pas porter de lentilles de contact pendant toute la durée du traitement.

Autres médicaments et Desomedine

Si vous utilisez un autre collyre en même temps que Désoméline, vous devez attendre au minimum 15 minutes entre chaque application.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Actuellement, on ne connaît pas de contre-indication à l'utilisation de Desomedine pendant la grossesse ou 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

Desomedine n'affecte pas l'acuité visuelle et peut donc être utilisé pendant la conduite de véhicules et pendant l'utilisation de machines.

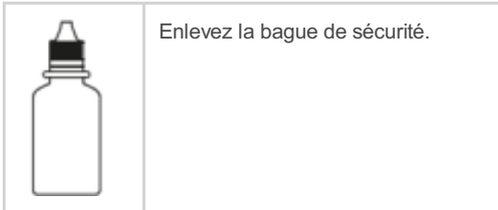
3. COMMENT UTILISER DESOMEDINE

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.

La dose recommandée est une goutte dans le cul-de-sac conjonctival (l'espace entre les paupières inférieures et l'œil) 4 à 6 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Ce médicament doit être administré au niveau de l'œil.



Lors de l'utilisation de ce collyre, vous devez respecter les étapes suivantes :

1. Lavez-vous soigneusement les mains avant de procéder à l'application du collyre.
2. Evitez le contact de l'extrémité du flacon avec l'œil.
3. Avant la première utilisation, enlevez la bague de sécurité
4. Tirez légèrement la paupière inférieure vers le bas en regardant en haut.
5. Déposez une goutte de collyre dans l'espace formé.
6. Après usage, refermez soigneusement le flacon.

Instruction pour le bon usage des flacons rebouchables :

Détachez un flacon de la plaquette.

Tournez le bouchon pour ouvrir le flacon et instillez dans l'œil.

Après utilisation, retournez le bouchon par rapport à sa position initiale pour reboucher le flacon.

Le contenu du flacon se conserve encore 30 jours après ouverture.

Si vous avez utilisé plus de Desomedine que vous n'auriez dû

Etant donné les quantités minimales présentes dans un conditionnement, la prise accidentelle par voie orale ne pose en principe pas de problème.

Si vous avez utilisé trop de Desomedine, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Desomedine

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre, mais poursuivez simplement votre traitement.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

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

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- Une allergie locale (une rougeur de l'œil, un gonflement et une rougeur des paupières, des démangeaisons).

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 Pour la Belgique : l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, EUROSTATION II, Place Victor Horta, 40/ 40, B-1060 Bruxelles

Site internet: www.afmps.be

e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Pour le Luxembourg : la Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments

Villa Louvigny – Allée Marconi – L-2120 Luxembourg

Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

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

5. COMMENT CONSERVER DESOMEDINE

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C dans l'emballage extérieur d'origine.

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le flacon après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Desomedine, flacon de 10 ml :

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 30 jours après ouverture du flacon. Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage.

Desomedine, flacon rebouchable de 0,6 ml :

Une fois le flacon rebouchable ouvert, la solution se conserve encore pendant 30 jours.

Conserver le sachet aluminium dans l'emballage extérieur d'origine soigneusement fermé.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Desomedine

- La substance active est le diiséthionate d'hexamidine. 1 ml contient 1 mg de di-iséthionate d'hexamidine.
- Les autres composants sont le chlorure de sodium, l'acide borique, le borate de sodium et l'eau purifiée.

Aspect de Desomedine et contenu de l'emballage extérieur

Flacon de 10 ml :

Flacon de polyéthylène de basse densité avec contenu de 10 ml, fermé par un bouchon blanc en polypropylène.

Flacons rebouchables de 0,6 ml :

2 plaquettes de 5 flacons rebouchables de 0,6 ml ou 1 plaquette de 10 flacons rebouchables de 0,6 ml. Flacon transparent en polyéthylène de basse densité, fermé par un bouchon du même matériau. Ouverture du bouchon par torsion. Chaque plaquette est emballée dans un sachet de suremballage en aluminium.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Bausch & Lomb Pharma sa
Bvd. Lambertmont 430
1030 Bruxelles

Fabricant

Laboratoire Chauvin SA
Z.I. Ripotier Haut
F - 07200 Aubenas

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

Flacon de 10 ml : BE153991

Flacons rebouchables de 0,6 ml : BE248665

Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 01/2019..