

UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose

Polyvidone

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 UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose ?
3. COMMENT UTILISER UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE UNIFLUID 6 MG/0,4 ML, COLLYRE EN SOLUTION EN RÉCIPIENT UNIDOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé pour soulager les symptômes d'irritation liés à la sécheresse oculaire (quand il existe une insuffisance de larmes)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER UNIFLUID 6 MG/0,4 ML, COLLYRE EN SOLUTION EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

N'utilisez jamais UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la povidone ou à l'un des autres composants contenus dans UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose.

Faites attention avec UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose:

Précautions d'emploi

Ne pas injecter, ne pas avaler.

En cas de persistance ou d'aggravation des symptômes, CONSULTER UN MEDECIN afin qu'il adapte votre traitement.

Ce collyre est présenté en unidose à usage unique. Il existe donc un risque de rapide contamination bactérienne après ouverture. Evitez de toucher l'œil ou toute autre surface avec l'embout de l'unidose.

L'unidose doit être jetée immédiatement après usage et ne doit pas être conservée en vue d'une utilisation ultérieure.

Utilisation d'autres médicaments

Si vous utilisez actuellement (ou avez prévu d'utiliser) un autre collyre, attendez 15 minutes entre les instillations.

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

Ce médicament peut être utilisé, si besoin, pendant la grossesse et en cours d'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Un trouble visuel bref peut se produire après instillation du produit. Attendez le rétablissement de la vision normale avant de conduire ou d'utiliser des machines.

3. COMMENT UTILISER UNIFLUID 6 MG/0,4 ML, COLLYRE EN SOLUTION EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

Posologie/Mode d'administration/Fréquence d'administration/Durée de traitement

Se conformer à la prescription médicale usuellement mettre 2 gouttes dans chaque œil 4 à 6 fois par jour.

Jeter l'unidose après usage.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez utilisé plus de UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû:

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

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.

Les effets indésirables suivants ont été observés lors de l'administration du produit:

- Occasionnellement: sensation transitoire de brûlure, d'œil collé.
- Rarement: réactions d'irritation ou d'hypersensibilité.
-

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.ansm.sante.fr.

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

5. COMMENT CONSERVER UNIFLUID 6 MG/0,4 ML, COLLYRE EN SOLUTION EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

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

Ne pas utiliser UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Après ouverture: le produit doit être utilisé immédiatement.

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

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 UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose ?

La substance active est:

Polyvidone 6 mg

Pour un récipient unidose.

Les autres composants sont:

Edétate de sodium, chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau purifiée.

Qu'est-ce que UNIFLUID 6 mg/0,4 ml, collyre en solution en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de collyre en solution. Boîte de 5, 20, 30, 36 ou 60 unidoses.

Titulaire

LABORATOIRES THEA
12, RUE LOUIS BLERIOT
63017 CLERMONT-FERRAND CEDEX 2

Exploitant

LABORATOIRES THEA
12, RUE LOUIS BLERIOT
63017 CLERMONT-FERRAND CEDEX 2

Fabricant

LABORATOIRE UNITHER
ZI LONGPRE
10 RUE ANDRE DUROUCHEZ
80084 AMIENS CEDEX 2
ou
LABORATOIRE UNITHER
ZI DE LA GUERIE
50211 COUTANCES CEDEX

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 30/11/2015.

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