

VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose

Chlorhydrate de picloxydine

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 VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?
3. COMMENT UTILISER VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE VITABACT 0,173 MG/0,4 ML, COLLYRE EN RÉCIPIENT UNIDOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTISEPTIQUE POUR USAGE OPHTALMIQUE

(S: organe des sens)

Ce médicament est un collyre antiseptique.

Il est préconisé dans le traitement de certaines infections superficielles de l'œil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VITABACT 0,173 MG/0,4 ML, COLLYRE EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

N'utilisez jamais VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose en cas de:

- allergie connue à l'un des constituants du collyre.

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

Faites attention avec VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose:

Précautions d'emploi

- Ne pas avaler. Ne pas injecter.
- Se laver les mains avant l'instillation.
- Ne pas toucher l'œil avec l'extrémité de l'unidose.
- En cas d'infection de l'œil, le port des lentilles de contact est déconseillé pendant toute la durée du traitement.
- Ce collyre présenté en unidose ne contient pas de conservateur. Il doit être utilisé dès ouverture et jeté après utilisation.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Prise 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 doit être utilisé avec prudence 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

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

3. COMMENT UTILISER VITABACT 0,173 MG/0,4 ML, COLLYRE EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

Fréquence d'administration

- 1 goutte 2 à 6 fois par jour.

Mode et voie d'administration

- Voie ophtalmique
- En regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas, instiller 1 goutte dans l'œil à traiter.
- Utiliser une nouvelle unidose lors de chaque instillation.

Durée du traitement

- La durée du traitement vous sera précisée par votre médecin. Le traitement usuel ne dépassera pas 10 jours.

Si vous avez utilisé plus de VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage, rincer 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.

- Réactions d'intolérance locale (irritation transitoire, possibilité de réactions allergiques nécessitant l'arrêt du traitement).

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 VITABACT 0,173 MG/0,4 ML, COLLYRE EN RÉCIPIENT UNIDOSE ?

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

Ne pas utiliser VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

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

Après ouverture, l'unidose ne doit pas être conservée.

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 VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?

La substance active est:

Chlorhydrate de picloxydine 0,2 mg

Quantité correspondant à picloxydine base 0,173 mg

Pour un récipient unidose.

Les autres composants sont:

Polysorbate 80, glucose anhydre, eau purifiée.

Qu'est-ce que VITABACT 0,173 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de collyre en récipient unidose. Boîte de 10, 20 ou 100 récipients unidoses.

Titulaire

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

Exploitant

LABORATOIRES THEA
12 RUE LOUIS BLERIOT
63100 CLERMONT FERRAND

Fabricant

EXCELVISION
RUE DE LA LOMBARDIERE
07100 ANNONAY

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).