

ANSM - Mis à jour le : 23/08/2023

Dénomination du médicament

BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose
Bromure de céthexonium

Encadré

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 votre 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTISEPTIQUE LOCAL RESERVE A L'USAGE OPHTALMOLOGIQUE

Organe des sens (œil).

Antiseptique local.

Ce médicament est préconisé comme traitement de certaines infections superficielles de l'œil et de ses annexes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?

N'utilisez jamais BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose dans les cas suivants :

Antécédents d'allergie au céthoxonium ou autres ammoniums quaternaires.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Précautions d'emploi

L'unidose doit être jetée immédiatement après usage et ne doit pas être conservée, en vue d'une réutilisation lors des administrations suivantes.

Ne touchez pas l'œil avec l'extrémité de l'unidose.

L'utilisation de ce collyre doit être évitée chez les porteurs de lentilles de contact chez qui le risque d'intolérance locale est majoré.

La posologie préconisée doit être respectée et le traitement ne pas être prolongé au-delà de 15 jours.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, vous devez attendre au minimum 15 minutes entre chaque instillation.

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

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose

Ne pas associer deux antiseptiques.

En cas de traitement concomitant par un collyre contenant un principe actif différent ; espacer de 15 minutes 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.

BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose avec des aliments et des boissons

Sans objet.

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

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

BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose contient :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose?

Posologie

1 goutte, 3 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration

Voie ophtalmique.

EN INSTALLATION OCULAIRE.

Instillez 1 goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival inférieur, en tirant la paupière inférieure légèrement vers le bas, et en regardant vers le haut.

Pour utiliser l'unidose, vous devez procéder de la façon suivante:

Lors de la 1^{ère} utilisation, ouvrir l'enveloppe dans laquelle sont conditionnées les unidoses,

Sortir la plaquette de son enveloppe protectrice,

Arracher l'unidose de la plaquette en saisissant l'ampoule à détacher dans une main et la plaquette dans l'autre main,

Pour ouvrir l'unidose, prendre une extrémité dans chaque main et effectuer vigoureusement une rotation afin de rompre la soudure,

Renverser l'unidose, afin d'en faire descendre le contenu vers l'extrémité ouverte, instiller le collyre dans l'œil ou les yeux à traiter, en pressant l'unidose.

Afin d'instiller une solution toujours stérile, utilisez une nouvelleunidose lors de chaque application.

Ne touchez pas l'œil avec l'extrémité de l'unidose.

Fréquence d'administration

Le médicament doit être administré 3 à 4 fois par jour.

Durée du traitement

En moyenne 7 jours.

Ne prolongez pas le traitement au-delà de 15 jours.

Si vous avez utilisé plus de BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage, rincer au sérum physiologique stérile.

Si vous oubliez de prendre BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose

Sans objet.

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.

Une réaction d'intolérance locale est possible. En cas d'apparition des symptômes anormaux (rougeur et/ou douleur de l'œil) arrêtez le traitement, et consultez votre médecin.

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:

<https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

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

5. COMMENT CONSERVER BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose ?

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

Ne pas utiliser BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

Ce médicament doit être conservé à température inférieure à 25°C.

Ce médicament ne doit pas être conservé après ouverture et doit être jeté après usage.

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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose

- La substance active est:

Bromure de céthexonium 0,1
mg

Pour un récipient unidose.

- Les autres composants sont:

Chlorure de sodium, eau pour préparations injectables.

Qu'est-ce que BIOCIDAN 0,1 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de collyre en récipient unidoses. Boîte de 10 récipients unidoses.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

MENARINI FRANCE
1-7, RUE DU JURA
94633 RUNGIS CEDEX

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

MENARINI FRANCE
1-7, RUE DU JURA
94633 RUNGIS CEDEX

Fabricant

LABORATOIRES UNITHER
ZONE INDUSTRIELLE LONGPRE
10, RUE ANDRE DUROUCHEZ
80084 AMIENS CEDEX 2

OU

CIBA VISION FAURE

RUE DE LA LOMBARDIERE

B.P. 131

07104 ANNONAY CEDEX

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]

Autres

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