

Notice : Information de l'utilisateur

FILIOP 40 microgrammes/ml+ 5 mg/ml collyre en solution travoprost/timolol

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FILIOP et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FILIOP
3. Comment utiliser FILIOP
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FILIOP
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que FILIOP et dans quel cas est-il utilisé

FILIOP collyre en solution est une association de deux substances actives (travoprost et timolol). Le travoprost est un analogue des prostaglandines qui agit en augmentant l'évacuation de liquide de l'œil, ce qui abaisse la pression dans l'œil. Le timolol est un bêtabloquant qui agit en réduisant la production de liquide à l'intérieur de l'œil. Les deux substances agissent ensemble pour réduire la pression à l'intérieur de l'œil.

FILIOP collyre est utilisé pour traiter une pression élevée dans l'œil chez les adultes, y compris chez les patients âgés. Cette pression élevée peut provoquer une maladie appelée « glaucome ». FILIOP collyre en solution est une solution stérile sans conservateur.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FILIOP

N'utilisez jamais FILIOP :

- si vous êtes allergique au travoprost, au timolol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous êtes allergique aux prostaglandines ou aux bêtabloquants
- si vous avez ou avez eu dans le passé des problèmes respiratoires, p. ex. un asthme, une bronchite chronique obstructive sévère (maladie grave des poumons pouvant provoquer une respiration sifflante, des difficultés respiratoires et/ou une toux persistante) ou d'autres types de problèmes respiratoires
- si vous avez un rhume de foins sévère
- si vous avez une fréquence cardiaque lente, une insuffisance cardiaque ou des troubles du rythme cardiaque (rythme cardiaque irrégulier)
- si la surface de votre œil est trouble

Demandez conseil à votre médecin si l'une de ces situations est d'application pour vous.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser FILIOP si vous avez ou avez eu dans le passé :

- une maladie cardiaque coronarienne (les symptômes peuvent inclure une douleur ou une sensation d'oppression dans la poitrine, un essoufflement ou un étouffement), une insuffisance cardiaque ou une tension artérielle faible
- des troubles du rythme cardiaque, p. ex. un rythme cardiaque lent
- des problèmes respiratoires, un asthme ou une maladie pulmonaire chronique obstructive
- une mauvaise circulation sanguine (p. ex. maladie de Raynaud ou syndrome de Raynaud)
- un diabète car le timolol peut masquer les signes et symptômes de taux faibles de sucre dans le sang
- une hyperactivité de la glande thyroïde car le timolol peut masquer les signes et symptômes d'une maladie de la thyroïde
- une myasthénie grave (faiblesse neuromusculaire chronique)
- une réaction allergique sévère (éruption cutanée, rougeur et démangeaisons au niveau de l'œil) survenant pendant l'utilisation de FILIOP, quelle qu'en soit la cause, le traitement par adrénaline peut ne pas être efficace. Ainsi, si vous recevez tout autre traitement, veuillez avertir votre médecin que vous utilisez FILIOP
- une chirurgie de la cataracte
- une inflammation de l'œil (à l'heure actuelle ou dans le passé)

Avant de subir une opération, avertissez votre médecin que vous utilisez FILIOP car le timolol peut modifier les effets de certains médicaments utilisés pendant l'anesthésie.

FILIOP peut modifier la couleur de l'iris (la partie colorée de l'œil). Cette modification peut être permanente.

FILIOP peut provoquer une augmentation de la longueur, de l'épaisseur, de la couleur et/ou du nombre des cils, et peut causer une croissance anormale de poils sur les paupières.

Le travoprost peut être absorbé par la peau et il ne doit donc pas être utilisé chez les femmes enceintes ou qui essaient de tomber enceintes. Si le médicament entre en contact avec la peau, il faut laver immédiatement la zone exposée.

Enfants

FILIOP ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et FILIOP

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

FILIOP peut modifier l'action d'autres médicaments ou d'autres médicaments peuvent modifier l'action de FILIOP, y compris d'autres collyres destinés au traitement du glaucome. Avertissez votre médecin si vous utilisez ou avez l'intention d'utiliser :

- des médicaments pour abaisser la tension artérielle,
- un médicament pour le cœur, incluant la quinidine (utilisée pour traiter les affections cardiaques et certains types de malaria),
- des médicaments pour traiter le diabète ou des antidépresseurs connus sous le nom de « fluoxétine » et « paroxétine ».

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

N'utilisez pas FILIOP si vous êtes enceinte sauf si votre médecin l'estime nécessaire. Si vous êtes susceptible de tomber enceinte, vous devez utiliser une contraception adéquate pendant que vous utilisez ce médicament.

N'utilisez pas FILIOP si vous allaitez. Ce médicament peut se retrouver dans votre lait.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez constater que votre vision est floue pendant un certain temps, juste après avoir utilisé FILIOP. FILIOP peut également provoquer des hallucinations, un étourdissement, une nervosité ou une fatigue chez certains patients.

Ne conduisez aucun véhicule et n'utilisez aucune machines jusqu'à la disparition des symptômes.

FILIOP contient de l'hydroxystéarate de macroglycérol 40 et du propylène glycol

Ce médicament contient de l'hydroxystéarate de macroglycérol 40, qui peut causer des réactions cutanées.

Ce médicament contient 7,5 mg de propylène glycol dans chaque ml de solution.

3. Comment utiliser FILIOP

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

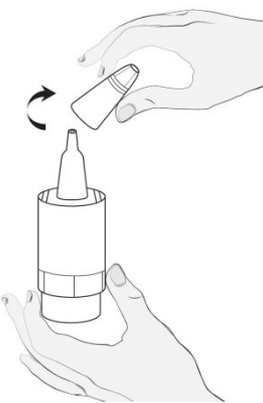
La dose recommandée est

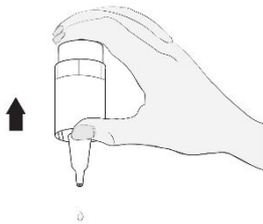
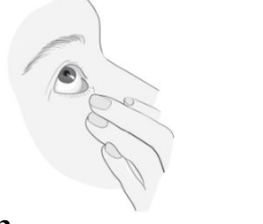
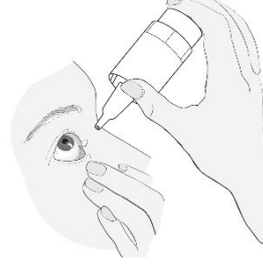
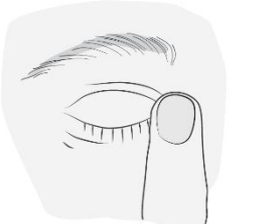
Une goutte dans l'œil/les yeux atteint(s), une fois par jour le matin ou le soir. Utilisez le médicament à la même heure chaque jour.

N'utilisez FILIOP dans les deux yeux que si votre médecin vous a dit de le faire. Utilisez-le aussi longtemps que votre médecin vous dit de le faire.

N'utilisez FILIOP qu'en gouttes pour les yeux.

Instructions d'utilisation

 <p>1a</p>  <p>1b</p>	<ul style="list-style-type: none">• Sortez le flacon (image 1a) de l'emballage et écrivez la date d'ouverture sur la boîte en carton et sur le flacon à l'endroit prévu.• Prenez le flacon de médicament et un miroir.• Lavez vos mains.• Enlevez le capuchon (image 1b).
---	--

 <p>2</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Tenez le flacon vers le bas, en plaçant le pouce sur le rebord du flacon et les autres doigts sur le fond du flacon. Avant la première utilisation, actionnez la pompe du flacon de manière répétitive, environ 10 fois, jusqu'à ce que la première goutte sorte (image 2).
 <p>3</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Inclinez la tête en arrière. Tirez la paupière vers le bas à l'aide d'un doigt propre, jusqu'à ce qu'il y ait une sorte de « poche » entre la paupière et l'œil. C'est à cet endroit que la goutte doit tomber (image 3). • Tenez l'extrémité du flacon près de l'œil. Utilisez le miroir si cela vous aide.
 <p>4</p>  <p>5</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Ne touchez pas votre œil ni votre paupière, ni les zones avoisinantes ou d'autres surfaces avec le compte-gouttes. Cela pourrait infecter le collyre. • Appuyez doucement sur le fond du flacon pour libérer une goutte du médicament à la fois (image 4). • Si une goutte ne tombe pas dans l'œil, essayez à nouveau. • Après l'utilisation du médicament, pressez un doigt dans le coin de l'œil situé du côté du nez pendant 2 minutes (image 5). Cette manœuvre aide à arrêter l'absorption du médicament dans le reste du corps.
	<ul style="list-style-type: none"> • Si vous utilisez les gouttes dans les deux yeux, répétez ces étapes pour l'autre œil. • Fermez bien le capuchon du flacon, juste après l'utilisation. • N'utilisez qu'un seul flacon à la fois. N'ouvrez le capuchon qu'au moment où vous avez besoin d'utiliser le flacon. • Afin de prévenir les infections, vous devez jeter le flacon 28 jours après sa première ouverture et utiliser un nouveau flacon.

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

Si vous avez utilisé plus de FILIOP que vous n'auriez dû, rincez votre œil à l'eau chaude. N'appliquez plus aucune goutte avant le moment de la dose habituelle suivante.

Si vous avez utilisé ou pris trop de FILIOP, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser FILIOP

Si vous oubliez d'utiliser FILIOP, continuez le traitement en appliquant la dose suivante au moment habituel. N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser. La dose ne doit pas dépasser une goutte par jour dans l'œil/les yeux atteint(s).

Si vous arrêtez d'utiliser FILIOP

Si vous arrêtez d'utiliser FILIOP sans en parler à votre médecin, la pression dans votre œil ne sera pas contrôlée, ce qui pourrait provoquer une perte de la vision.

Si vous utilisez un autre collyre, attendez au moins 5 minutes entre l'application de FILIOP et celle de l'autre collyre.

Si vous portez des lentilles de contact souples, n'utilisez pas le collyre avec vos lentilles en place. Après avoir utilisé le collyre, attendez 15 minutes avant de remettre vos lentilles.

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.

Vous pouvez généralement poursuivre l'utilisation du collyre sauf si les effets sont graves. Si vous avez la moindre inquiétude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. N'arrêtez pas l'utilisation de FILIOP sans en parler d'abord à votre médecin.

Très fréquent (pouvant toucher plus de 1 personne sur 10) :

Effets au niveau de l'œil : rougeur oculaire

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

Effets au niveau de l'œil : inflammation de la surface de l'œil avec une atteinte superficielle, douleur oculaire, vision floue, vision anormale, sécheresse de l'œil, démangeaisons au niveau de l'œil, inconfort oculaire, signes et symptômes d'irritation oculaire (p. ex. brûlure, picotements).

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

Effets au niveau de l'œil : inflammation de la surface de l'œil, inflammation de la paupière, gonflement de la conjonctive, augmentation de la croissance des cils, inflammation de l'iris, inflammation de l'œil, sensibilité à la lumière, altération de la vision, fatigue oculaire, allergie oculaire, gonflement oculaire, augmentation de la production de larmes, rougeur de la paupière, modification de la couleur de la paupière, assombrissement de la peau (autour de l'œil).

Effets indésirables généraux : allergie médicamenteuse, étourdissements, maux de tête, augmentation ou diminution de la tension artérielle, essoufflement, croissance excessive des poils, écoulement dans l'arrière-gorge, inflammation et irritation de la peau, diminution de la fréquence cardiaque.

Effets indésirables rares (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

Effets au niveau de l'œil : amincissement de la surface de l'œil, inflammation des glandes de la paupière, rupture des vaisseaux sanguins dans l'œil, croûte sur le bord de la paupière, position anormale des cils, croissance anormale des cils.

Effets indésirables généraux : nervosité, rythme cardiaque irrégulier, perte de cheveux, troubles de la voix, difficultés respiratoires, toux, irritation de la gorge, urticaire, anomalies des résultats des tests sanguins évaluant la fonction du foie, coloration anormale de la peau, soif, fatigue, inconfort à l'intérieur du nez, urines colorées, douleur dans les mains et les pieds.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

Effets au niveau de l'œil : paupière tombante (rendant l'œil à moitié fermé), yeux enfoncés dans les orbites (les yeux apparaissent plus enfoncés), changement de la couleur de l'iris (partie colorée de l'œil).

Effets indésirables généraux : éruption cutanée, insuffisance cardiaque, douleur dans la poitrine, accident vasculaire cérébral, évanouissement, dépression, asthme, augmentation de la fréquence cardiaque, engourdissement ou picotements, palpitations, gonflement des membres inférieurs, mauvais goût dans la bouche.

De plus :

FILIOP est une association de 2 substances actives. Comme d'autres médicaments s'appliquant dans l'œil, le travoprost et le timolol (un bêtabloquant) sont absorbés dans le sang, ce qui peut provoquer des effets indésirables similaires à ceux observés avec les bêtabloquants administrés par voie intraveineuse et/ou orale. L'incidence des effets indésirables après l'administration ophtalmique topique est plus faible qu'après une administration orale (par la bouche) ou intraveineuse, par exemple. Les effets indésirables mentionnés incluent les réactions observées avec la classe des bêtabloquants lorsqu'ils sont utilisés pour traiter des affections de l'œil :

Effets au niveau de l'œil : inflammation de la paupière, inflammation de la cornée, décollement de la partie en-dessous de la rétine qui contient les vaisseaux sanguins à la suite d'une chirurgie filtrante, ce qui peut causer des troubles de la vision, diminution de la sensibilité cornéenne, érosion cornéenne (couche supérieure du globe oculaire endommagée), vision double, écoulement de l'œil, gonflement autour de l'œil, démangeaison de la paupière, renversement externe de la paupière associé à une rougeur, irritation et larmes excessives, vision floue (signe d'opacification du cristallin), gonflement d'une partie de l'œil (uvéa), eczéma des paupières, effet de halo, diminution de la vue, pigmentation dans l'œil, dilatation des pupilles, changement de la couleur des cils, changement de la texture des cils, trouble du champ visuel.

Effets indésirables généraux :

- Troubles de l'oreille et du labyrinthe : étourdissement (sensation de tête qui tourne), bourdonnement des oreilles.
- Cœur et circulation : rythme cardiaque lent, palpitations, œdème (accumulation de liquide), modification du rythme ou de la vitesse des battements cardiaques, insuffisance cardiaque congestive (maladie cardiaque s'accompagnant d'un essoufflement et d'un gonflement des pieds et des jambes en raison d'une accumulation de liquide), un type de troubles du rythme cardiaque, crise cardiaque, tension artérielle faible, phénomène de Raynaud, froideur des mains et des pieds, diminution de l'apport de sang au cerveau.
- Système respiratoire : resserrement des voies aériennes dans les poumons (particulièrement chez les patients déjà malades), nez bouché ou écoulement nasal, éternuements (causés par une allergie), difficulté à respirer, saignements du nez, sécheresse nasale.
- Système nerveux et troubles généraux : difficultés à dormir (insomnie), cauchemars, perte de mémoire, hallucinations, perte de force et d'énergie, anxiété (détresse émotionnelle).
- Système digestif : troubles du goût, nausées, indigestion, diarrhée, sécheresse de la bouche, douleur abdominale, vomissements et constipation.
- Allergie : réactions allergiques généralisées incluant un gonflement sous la peau pouvant survenir à des endroits tels que le visage et les membres et pouvant causer une obstruction des voies respiratoires et provoquer des difficultés à avaler ou respirer, une urticaire, une éruption localisée et généralisée, des démangeaisons, une réaction allergique grave d'apparition brutale pouvant menacer le pronostic vital.
- Peau : éruption cutanée d'apparence blanc-argenté (éruption psoriasiforme) ou aggravation d'un psoriasis, desquamation de la peau, texture anormale des cheveux, inflammation de la peau avec éruption cutanée et rougeur, modification de la couleur des cheveux, perte des cils, démangeaison, croissance anormale des cheveux, rougeur de la peau.

- Au niveau des muscles : augmentation des signes et symptômes de myasthénie gravis (affection musculaire), sensations inhabituelles telles que des picotements, faiblesse/fatigue musculaire, douleurs musculaires non provoquées par l'exercice, douleurs articulaires.
- Troubles du rein et des voies urinaires : difficulté à uriner et douleur en urinant, fuite urinaire incontrôlée.
- Au niveau de la reproduction : dysfonction sexuelle, diminution de la libido.
- Métabolisme : faibles taux de sucre dans le sang, augmentation de l'antigène de la prostate.

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 :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance

Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. Comment conserver FILIOP

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

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

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez que le flacon a été brisé ou endommagé avant sa première ouverture.

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

Afin d'éviter les infections, **vous devez jeter le flacon 28 jours après l'avoir ouvert pour la première fois** et utiliser un nouveau flacon. Inscrivez la date d'ouverture du flacon à l'endroit prévu sur l'étiquette du flacon et la boîte.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient FILIOP

- Les substances actives sont le travoprost et le timolol.
Chaque ml de solution contient 40 microgrammes de travoprost et 5 mg de timolol (sous la forme de maléate de timolol).
- Les autres composants sont : mannitol (E421), acide borique, hydroxyde de sodium (pour ajustement du pH), hydroxystéarate de macrogolglycérol (valeur nominale : 40), propylène glycol (E1520), chlorure de sodium et eau purifiée.

Aspect de FILIOP et contenu de l'emballage extérieur

FILIOP collyre en solution se présente sous la forme d'une solution aqueuse, limpide et incolore, presque sans particules (volume de 2,5 ml) contenue dans un flacon multidose blanc de 5 ml (PP) muni d'une pompe (PP, PEHD, PEBD), d'un cylindre à pression et d'un capuchon (PEHD).

Les présentations suivantes du produit sont disponibles :

Boîtes contenant 1 ou 3 flacons.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Horus Pharma, 22 Allée Camille Muffat, INEDI 5, 06200 Nice, France

Fabricants :

Jadran - Galenski Laboratorij d.d.

Svilno 20, 51000, Rijeka, Croatie

Pharmathen S.A

Dervenakion 6, 15351, Pallini, Grèce

Représentant local :

Horus Pharma Belux

Lenniksebaan 451

B-1070 Bruxelles

Tél: +32 (0)2 528 05 26

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché

BE : BE522026

LU : 2018060216

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

DK/H/2708/001/DC

DK	FILIOP 40 mikrogram/ml + 5 mg/ml øjendråber, opløsning
FR	FILIOP 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution
ES	FILIOP 40 microgramos/ml + 5 mg/ml colirio en solución
BE	FILIOP 40 microgrammes /ml + 5 mg/ml collyre en solution
	FILIOP 40 microgram/ml + 5 mg/ml oogdruppels, oplossing
	FILIOP 40 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen, Lösung
LU	FILIOP 40 microgrammes/ml+ 5 mg/ml collyre en solution
NL	FILIOP 40 microgram/ml + 5 mg/ml oogdruppels, oplossing

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 03/2025.