

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MYDRIASERT, 0,28 mg / 5,4 mg, insert ophtalmique Tropicamide et chlorhydrate de phényléphrine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Mydriaserit et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Mydriaserit?
3. Comment utiliser Mydriaserit?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Mydriaserit?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Mydriaserit est un produit ophtalmique, ce qui signifie qu'il est prévu pour un usage oculaire uniquement.

L'utilisation de Mydriaserit est réservée aux professionnels de santé.

Mydriaserit sera appliqué dans la paupière inférieure de votre œil par le personnel médical. Il est utilisé afin d'obtenir une mydriase (dilatation de la pupille) avant une intervention chirurgicale ou pour un examen diagnostique.

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

N'utilisez jamais Mydriaserit dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous souffrez de glaucome à angle fermé ou si vous présentez un risque de glaucome (augmentation de la pression oculaire).
- chez l'enfant âgé de moins de 12 ans.

Avvertissements et précautions

- Du fait que ce médicament provoque des perturbations visuelles de longue durée, rappelez-vous de vous faire accompagner en allant à votre rendez-vous (voir effets indésirables éventuels).
- Si vous ressentez un inconfort après l'insertion de l'insert, informez votre médecin : un déplacement ou plus rarement, une perte de l'insert est possible.
- Si vous souffrez de sécheresse oculaire sévère, votre médecin peut ajouter une goutte de solution saline pour réduire le risque d'irritation de l'œil.

- En cas d'hypertension (pression sanguine élevée), d'athérosclérose (épaississement des parois artérielles), de maladie cardiaque et d'hyperthyroïdie (activité intense de la glande thyroïde), ou de désordres prostatiques, informez votre médecin.
- Chez certaines personnes prédisposées, les mydriatiques (produits dilatant la pupille) sont susceptibles de déclencher une crise de glaucome aigu (par augmentation brutale de la pression dans l'œil).
- Le port de lentilles de contact souples hydrophiles est déconseillé pendant le traitement.

Enfants et adolescents

Mydriaserit ne doit pas être utilisé chez l'enfant âgé de moins de 12 ans, car les enfants semblent plus sensibles au risque d'effets secondaires graves.

Mydriaserit n'est pas recommandé chez l'enfant âgé de 12 à 18 ans car l'expérience clinique adéquate est manquante.

Autres médicaments et Mydriaserit

Si vous utilisez des médicaments qui dilatent la pupille (mydriatiques) en plus de Mydriaserit, informez votre médecin, qui saura ainsi la quantité totale de mydriatiques à laquelle vous êtes exposé.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance. Bien que Mydriaserit est appliqué localement, une telle information peut-être importante car les médicaments influencent leurs actions réciproques.

Grossesse et allaitement

Il n'y a pas de données adéquates sur l'utilisation de Mydriaserit ou de ses substances actives chez les femmes enceintes. En conséquence, Mydriaserit ne devrait pas être utilisé pendant la grossesse, sauf si nécessaire.

L'utilisation pendant l'allaitement n'est pas recommandée.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est déconseillé de conduire ou d'utiliser certains outils ou machines car Mydriaserit peut causer des troubles visuels pendant quelques heures (éblouissement lié à la dilatation prolongée de la pupille).

Informations importantes concernant certains composants de Mydriaserit

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament contient une substance active (chlorhydrate de phényléphrine) susceptible d'induire une réaction positive aux tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

3. Comment utiliser Mydriaserit ?

UTILISATION RESERVÉE AUX PROFESSIONNELS DE SANTE.

Mydriaserit doit être utilisé chez l'adulte. Mydriaserit ne doit pas être avalé.

Le professionnel de santé placera un insert sous la paupière inférieure de l'œil concerné. Le professionnel enlèvera l'insert lorsque la dilatation de la pupille sera suffisante, avant l'opération ou l'examen. L'insert ne doit pas être laissé dans l'œil plus de 2 heures.

Si vous avez utilisé plus de Mydriaserit que vous n'auriez dû :

Etant donné qu'un seul insert sera placé dans l'œil par le professionnel de santé, le risque d'utiliser plus de Mydriaserit que recommandé est improbable. Cependant, si le professionnel doit utiliser des collyres mydriatiques en plus de Mydriaserit, un risque de surdosage avec les substances actives de Mydriaserit peut arriver.

Les symptômes de surdosage avec les substances actives de Mydriaserit peuvent inclure une extrême fatigue, des sueurs, des vertiges, un battement de cœur lent, un coma, des maux de têtes, une sécheresse

de la peau et de la bouche, un assoupissement inhabituel, un rougissement et une dilatation prolongée de la pupille.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou infirmier/ière.

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

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.

Fréquent: peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- picotement,
- vision brouillée,
- inconfort visuel lié à la perception de l'insert ou au déplacement de l'insert.

Peu fréquent: peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- larmolement,
- irritation,
- éblouissement en raison de la dilatation prolongée de la pupille
- kératite ponctuée superficielle (inflammation de la cornée).

Rare: peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000:

- Réactions allergiques : inflammation de l'œil (blépharite), inflammation de la conjonctive (conjonctivite).

Très rare: peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10.000:

- convulsions.

Des ulcères cornéens (faible érosion de la surface de l'œil) et des œdèmes cornéens (inflammation de la surface de l'œil) ont été observés quand l'insert avait été accidentellement oublié dans l'œil.

Chez les sujets prédisposés, Mydriaserit peut déclencher une crise de glaucome aigu (augmentation brutale de la pression intraoculaire) : en cas de symptômes anormaux après application (rougeur, douleur et troubles visuels), consultez immédiatement votre médecin.

Bien qu'improbable après administration dans l'œil, les substances actives contenues dans Mydriaserit peuvent causer les effets indésirables suivants qui doivent être pris en compte :

- élévation de la pression sanguine, tachycardie,
- très rarement, des accidents majeurs tels qu'une arythmie cardiaque,
- tremblements, pâleur, maux de tête, sécheresse de la bouche.

Effets indésirables supplémentaires chez les enfants

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

- Infiltration de liquide ou augmentation du volume des poumons
- Pâleur autour des yeux chez les prématurés.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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:

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
Avenue Galilée 5/03
B-1210 Bruxelles
Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be
e-mail: adr@afmps.be

Pour le Luxembourg:

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB)
CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois
Rue du Morvan
54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX Tél: (+33) 3 83 65 60 85 / 87
e-mail: crpv@chru-nancy.fr

ou

Direction de la Santé
Division de la Pharmacie et des Médicaments

20, rue de Bitbourg
L-1273 Luxembourg-Hamm
Tél.: (+352) 2478 5592
e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

Link pour le formulaire :

<https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

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

5. Comment conserver Mydriasert ?

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

N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le sachet après 'EXP'.

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

Utiliser immédiatement après ouverture du sachet.

Ne pas utiliser, si vous remarquez une détérioration de la fermeture du sachet ou de l'insert.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Mydriasert

- Les substances actives sont : 0,28 mg de tropicamide et 5,4 mg de chlorhydrate de phényléphrine pour un insert ophtalmique
- Les autres composants sont : copolymère d'ammonio méthacrylate (Type A), dispersion de polyacrylate à 30%, dibéhénate de glycérol, éthylcellulose.

Aspect de Mydriasert et contenu de l'emballage extérieur ?

Mydriasert est fourni conditionné dans un sachet.

Mydriasert se présente sous la forme d'un petit comprimé blanc de forme oblongue (4,3 mm x 2,3 mm).

Chaque boîte contient une (des) pince(s) stérile(s) jetable(s) nécessaire(s) à la mise en place de Mydriasert dans l'œil.

Boîtes de 1 insert ophtalmique et 1 pince, 10 inserts ophtalmiques et 10 pinces, 20 inserts ophtalmiques et 20 pinces, 50 inserts ophtalmiques et 50 pinces ou 100 inserts ophtalmiques et 100 pinces.

Toutes les présentations ne sont pas nécessairement commercialisées.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Laboratoires Théa SAS – 12, rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 - France

Fabricant

BENAC – 27A, Avenue Paul Langevin - 17180 Périgny - France

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

BE310572

Mode de délivrance

Soumis à prescription médicale

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

Allemagne	Mydriaserit
Autriche	Mydriaserit
Belgique	Mydriaserit
Danemark	Mydriaserit
Espagne	Mydriaserit
Finlande	Mydriaserit
France	Mydriaserit
Italie	Mydriaserit
Luxembourg	Mydriaserit
Pays Bas	Mydriaserit
Portugal	Mydriaserit
Royaume Uni	Mydriaserit
Suède	Mydriaserit

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2023.

Les informations ci-dessous sont uniquement destinées aux professionnels de santé :

Ne pas avaler.

Avant d'utiliser le produit, vérifier l'intégrité du sachet. En cas de détérioration de la fermeture du sachet, la stérilité n'est plus assurée. Dans ce cas, utiliser un autre insert issu d'un conditionnement intact.

POSOLOGIE

Le professionnel de santé place un insert ophtalmique dans le cul-de-sac conjonctival inférieur de l'œil concerné, au maximum 2 heures avant la chirurgie ou l'examen.

Population pédiatrique

Mydriaserit est contre-indiqué chez l'enfant âgé de moins de 12 ans.

Il n'existe pas de données chez l'enfant âgé de 12 à 18. Mydriaserit n'est pas recommandé chez ces patients.

MODE D'ADMINISTRATION

Couper la partie scellée le long de la ligne pointillée, ouvrir le sachet et repérer l'insert. Tirer la paupière inférieure en la pinçant entre le pouce et l'index (A) et placer l'insert ophtalmique, à l'aide de la pince stérile jetable fournie dans le conditionnement, dans le cul-de-sac conjonctival inférieur. La pince doit être jetée immédiatement après usage (B).

CONSEILS D'UTILISATION

Ne pas laisser l'insert ophtalmique plus de deux heures dans cul-de-sac conjonctival inférieur. Le praticien peut retirer l'insert dès que la mydriase est jugée suffisante pour l'opération ou l'examen qui sera pratiqué, au plus tard, dans les 30 minutes. En cas d'inconfort, vérifier que l'insert a été placé correctement à la base du cul-de-sac conjonctival.

ATTENTION : RETRAIT DE L'INSERT OPHTALMIQUE

Avant l'opération ou l'examen, et dès que la mydriase souhaitée est atteinte, l'insert ophtalmique doit être retiré du cul-de-sac conjonctival à l'aide soit d'une pince chirurgicale stérile, soit d'une compresse stérile, soit d'une solution stérile d'irrigation ou de lavage oculaire, en abaissant la paupière inférieure (C).



Ne pas réutiliser l'insert pour l'autre œil du même patient ou pour un autre patient.
Jeter l'insert après utilisation. (Voir section 3.)