

## **Notice : information de l'utilisateur**

### **Desomedine 0,1% collyre en solution**

Di-iséthionate d'hexamidine

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

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacienne. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice ?**

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

#### **1. Qu'est-ce que Desomedine et dans quel cas est-il utilisé**

Desomedine contient un antiseptique local contre les bactéries et est utilisé comme un antiseptique local pour traiter certaines infections de l'œil et de son pourtour telles que :

- Une inflammation de la membrane externe de l'œil (conjonctivite),
- Une inflammation de certaines parties de l'œil : la conjonctive et la cornée (kératoconjonctivite),
- Une inflammation localisée aux bords des paupières, souvent au niveau des cils (blépharite),
- Une inflammation chronique du sac qui collecte les larmes (dacryocystite).

Desomedine est également utilisé dans la désinfection des culs-de-sac conjonctivaux (l'espace entre les paupières et l'œil) avant une opération.

#### **2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Desomedine**

##### **N'utilisez jamais Desomedine**

Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

##### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Desomedine.

Vous devez arrêter le traitement et consulter votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- si votre état ne s'améliore pas rapidement,
- si de nouveaux effets indésirables apparaissent (une rougeur, une douleur de l'œil ou des troubles de la vue).

Vous devez éviter les traitements de longue durée ou fréquemment répétés, car dans ce cas les germes peuvent devenir insensibles au produit. C'est pourquoi il est conseillé de ne pas dépasser 8 jours de traitement.

Si vous souffrez d'une infection de l'œil, vous ne devez pas porter de lentilles de contact pendant toute la durée du traitement.

### **Autres médicaments et Desomedine**

Si vous utilisez un autre collyre en même temps que Desomedine, vous devez attendre au minimum 15 minutes entre chaque application.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

### **Grossesse et allaitement**

Actuellement, on ne connaît pas de contre-indication à l'utilisation de Desomedine pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Desomedine n'affecte pas l'acuité visuelle et peut donc être utilisé pendant la conduite de véhicules et pendant l'utilisation de machines.

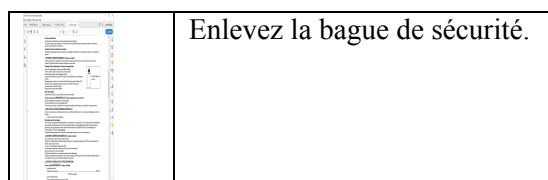
## **3. Comment utiliser desomedine**

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

La dose recommandée est une goutte dans le cul-de-sac conjonctival (l'espace entre les paupières inférieures et l'œil) 4 à 6 fois par jour.

### **Mode et voie d'administration**

Ce médicament doit être administré au niveau de l'œil.



Lors de l'utilisation de ce collyre, vous devez respecter les étapes suivantes :

1. Lavez-vous soigneusement les mains avant de procéder à l'application du collyre.
2. Evitez le contact de l'extrémité du flacon avec l'œil.
3. Avant la première utilisation, enlevez la bague de sécurité
4. Tirez légèrement la paupière inférieure vers le bas en regardant en haut.
5. Déposez une goutte de collyre dans l'espace formé.
6. Après usage, refermez soigneusement le flacon.

### **Si vous avez utilisé plus de Desomedine que vous n'auriez dû**

Etant donné les quantités minimales présentes dans un conditionnement, la prise accidentelle par voie orale ne pose en principe pas de problème.

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

### **Si vous oubliez d'utiliser Desomedine**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre, mais poursuivez simplement votre traitement.

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.

##### **Les effets indésirables suivants peuvent survenir :**

- Une allergie locale (une rougeur de l'œil, un gonflement et une rougeur des paupières, des démangeaisons).

##### **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

##### **Belgique**

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Division Vigilance:

Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto: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](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance)

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

#### **5. Comment conserver Desomedine**

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C dans l'emballage extérieur d'origine.

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

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

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 30 jours après ouverture du flacon. Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage.

#### **6. Contenu de l'emballage et autres informations**

##### **Ce que contient Desomedine**

- La substance active est le di-iséthionate d'hexamidine. 1 ml contient 1 mg de di-iséthionate d'hexamidine.
- Les autres composants sont le chlorure de sodium, l'acide borique, le borate de sodium et l'eau purifiée.

##### **Aspect de Desomedine et contenu de l'emballage extérieur**

Flacon de polyéthylène de basse densité avec contenu de 10 ml, fermé par un bouchon blanc en polypropylène.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant**

*Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché*

BAUSCH + LOMB IRELAND LIMITED

3013 Lake Drive

Citywest Business Campus

Dublin 24, D24PPT3

Irlande

*Fabricant*

Laboratoire Chauvin SA

Z.I. Ripotier Haut

F - 07200 Aubenas

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché**

BE : BE153991

LU : 2009050341

**Mode de délivrance**

Médicament non soumis à prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2024**