

**MAXIDEX 0,1 %
Collyre**

DENOMINATION : MAXIDEX 0,1 %, collyre. **COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE** : Dexaméthasone (100 mg). Excipients (q.s.p. 100 ml). **FORME PHARMACEUTIQUE** : Collyre. **DONNEES CLINIQUES** : **Indications thérapeutiques** : Uvéites. Sclérites. Episclérites. Conjonctivites allergiques. Kératites interstitielles. **Posologie et mode d'administration** : Agiter le flacon avant l'emploi. 1 goutte dans le cul-de-sac conjonctival inférieur toutes les heures en début de traitement dans les affections aiguës sévères ; 3 à 6 fois par jour dans les autres cas pendant 7 jours en moyenne. Un traitement plus long peut être prescrit, sous surveillance ophtalmique stricte. **Contre-indications** : Kératite herpétique épithéliale dendritique, kératite mycosique, antécédents glaucomateux personnels ou familiaux, atteinte oculaire tuberculeuse, kérato-conjonctivites virales au stade précoce, infections bactériennes des paupières et de l'œil. **Mises en garde et précautions particulières d'emploi** : **Mises en garde** : Des instillations répétées et/ou de façon prolongée peuvent entraîner un passage systémique non négligeable du principe actif. L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage. En cas d'hypersensibilité, arrêt du traitement. **Précautions d'emploi** : Comme pour toutes les préparations ophtalmiques contenant un corticoïde, l'usage prolongé nécessite une surveillance ophtalmologique particulièrement attentive de la tension oculaire et du cristallin. En cas de traitement concomitant par un collyre contenant un principe actif différent, instiller les collyres à 15 minutes d'intervalle. Le collyre ne doit pas être employé en injection péri- ou intra-oculaire. L'usage du produit doit être évité chez le nourrisson. En raison de la présence d'ammoniums quaternaires dans les composants, éviter l'utilisation chez les porteurs de lentilles de contact : les ammoniums quaternaires peuvent être adsorbés par les lentilles hydrophiles et être à l'origine d'intolérance locale de celles-ci. **Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions** : En raison de la présence d'ammoniums quaternaires parmi les composants, ce collyre est incompatible avec la fluorescéine, le nitrate de pilocarpine, les sels d'argent, l'acide borique, les salicylates. **Effets indésirables** : Possibilité d'irritation locale transitoire : gêne, larmoiement, brûlure, hyperhémie conjonctivale. Risque de réaction d'hypersensibilité. En usage prolongé : hypertension oculaire cortico-induite, opacification du cristallin, kératite superficielle. En cas d'ulcération cornéenne ou sclérale, les corticoïdes peuvent retarder la cicatrisation et favoriser la surinfection. **PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES** : La dexaméthasone est un anti-inflammatoire stéroïdien. **DONNEES PHARMACEUTIQUES** : **Précautions particulières de conservation** : A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. **Durée de conservation** : Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 28 jours. **PRESENTATION ET NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE**: 3400930652473 : 3 ml en flacon compte-goutte (PE). Prix : 1,75 €. - Remb. Séc. Soc. à 65%. Collect. **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE** : Liste I. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE** : Laboratoires ALCON - 4, rue Henri Sainte-Claire Deville – F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX. **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE** : Janvier 2012.