



## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

# MAXIDEX® 0,1%, collyre

## Dexaméthasone

### b) COMPOSITION

Dexaméthasone ..... 0,1 g  
 Chlorure de benzalkonium ..... 0,01 g  
 Hydrogénophosphate de sodium anhydre, polysorbate 80, édétate de sodium, chlorure de sodium, méthylhydroxypropylcellulose, acide citrique, eau purifiée ..... q.s.p. 100 ml

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre en suspension. Flacon compte-gouttes de 3 ml.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

S : organes des sens (œil)  
 Glucocorticoïdes locaux non associés

### e) NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE / EXPLOITANT

Laboratoires ALCON  
 4, Rue Henri Sainte-Claire Deville  
 F-92563 RUEIL-MALMAISON Cedex

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.  
 E-08320 El Masnou, Barcelone

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est un collyre contenant un anti-inflammatoire. Ce médicament est préconisé dans les inflammations de l'œil.

## 3. ATTENTION!

### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Infections de l'œil d'origine virale (en particulier : herpès), mycosique ou tuberculeuse.
- Antécédents familiaux ou personnels de glaucome.
- Allergie à l'un des constituants.

*EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

### b) MISES EN GARDE SPECIALES

Ne pas injecter, ne pas avaler.

### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utilisez ce médicament *AVEC PRECAUTION.*

- En cas de traitement prolongé par ce collyre, une surveillance par l'ophtalmologiste est nécessaire. Ne pas prolonger le traitement au-delà de la date prévue par celui-ci.
- En l'absence d'amélioration au bout de quelques jours, consulter l'ophtalmologiste.
- En cas de traitement concomitant avec un autre collyre, attendre au minimum 15 minutes entre chaque instillation.
- Ne pas toucher l'œil avec l'extrémité du flacon. Reboucher soigneusement celui-ci après usage.
- Compte-tenu de la présence de chlorure de benzalkonium et du risque de coloration, le port de lentilles de contact est à éviter durant le traitement.

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

### d) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

*AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, en particulier si vous êtes déjà traité par un autre collyre.*

### e) GROSSESSE - ALLAITEMENT

*D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.*

### f) SPORTIFS

Sportifs, attention : cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

### g) LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

Chlorure de benzalkonium.





#### 4. **COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT**

##### a) **POSOLOGIE**

*A titre indicatif :*

Instiller une goutte dans l'œil à traiter, 4 à 6 fois par jour, en moyenne pendant 7 jours.

**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

##### b) **MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

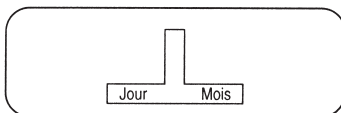
Voie locale.

EN INSTILLATION OCULAIRE.

- Agiter le flacon avant l'emploi.
- Comme pour tous les collyres, effectuer, dans l'ordre, les opérations suivantes :
  1. Se laver soigneusement les mains.
  2. Eviter de toucher l'œil ou les paupières avec l'embout compte-gouttes.
  3. En regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas, instiller une goutte dans l'œil ou les yeux malades.
  4. L'œil fermé, essuyer proprement l'excédent.
  5. Refermer le flacon après utilisation.

En cas de traitement concomitant par un deuxième collyre, il convient d'attendre 15 minutes entre les deux instillations.

Sur l'étiquette du flacon, vous pouvez inscrire la date limite d'utilisation après ouverture : DATE D'OUVERTURE + 28 jours. Cette date ne doit pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.



##### c) **FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE**

1 goutte dans l'œil traité, 4 à 6 fois par jour.

##### d) **DUREE DU TRAITEMENT**

Respecter la prescription de votre médecin.

#### 5. **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

##### (EFFETS INDESIRABLES)

**COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :**

- sensation de brûlure,
- larmoiements,
- gêne oculaire,
- œil rouge,
- risque de réaction allergique.

**SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### 6. **CONSERVATION**

##### a) **NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR**

##### b) **PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION**

Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 28 jours.

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

#### 7. **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

SEPTEMBRE 2008.

MEDICAMENT AUTORISE N° 306 524.7



*"Les Laboratoires ALCON participent à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Ils vous demandent en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament, vide ou non".*

**Alcon®**

6-13-002

