

ATROPINE ALCON
Collyres 0,3 % - 0,5 % - 1 %

DENOMINATION : ATROPINE ALCON, collyre 0,3 %. ATROPINE ALCON, collyre 0,5 %. ATROPINE ALCON, collyre 1 %. **COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE** : *Atropine Alcon 0,3 %* : sulfate d'atropine (0,300 g) ; excipients (q.s.p. 100 ml). *Atropine Alcon 0,5 %* : sulfate d'atropine (0,500 g) ; excipients (q.s.p. 100 ml). *Atropine Alcon 1 %* : sulfate d'atropine (1,000 g) ; excipients (q.s.p. 100 ml). **FORME PHARMACEUTIQUE** : Collyres. **DONNEES CLINIQUES** : **Indications thérapeutiques** : Traitement des inflammations uvéales : uvéites antérieures (iritis, iridocyclites) et postérieures, réactions uvéales secondaires à une agression ou un traitement chirurgical. Cycloplégie pour réfraction (indispensable chez l'enfant strabique) en particulier en présence d'un strabisme accommodatif. Dans certains cas, utilisation pour réaliser une pénalisation optique dans le traitement de l'amblyopie en particulier unilatérale. **Posologie et mode d'administration** : 1 à 2 gouttes, 2 à 4 fois par jour. La dose maximale pour l'enfant de 30 mois à 15 ans correspond à l'instillation de 3 fois 2 gouttes d'atropine à 0,3 % par 24 heures. **Contre-indications** : Hypersensibilité à l'atropine. Risque de glaucome par fermeture de l'angle. **Mises en garde et précautions particulières d'emploi** : **Mises en garde** : Afin d'éviter les effets systémiques induits par le passage du produit dans les voies lacrymales, il convient lors d'instillations répétées surtout chez l'enfant, de comprimer les dites voies lacrymales. Ne pas laisser à la portée des enfants. **Précautions d'emploi** : Eviter les instillations répétées. Peut être utilisé dans le glaucome chronique après vérification de l'ouverture de l'angle. Utiliser avec précaution chez le sujet prostatique. **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines** : L'instillation de ce produit peut entraîner des troubles de la vue et la conduite automobile est à déconseiller après son instillation surtout lorsque les deux yeux ont été traités. **Effets indésirables** : Généralement dus à un surdosage : Sécheresse de la peau et de la bouche, fièvre, irritabilité, tachycardie, rougeur de la face, constipation, mydriase prolongée, syndrome confusionnel chez le sujet âgé. **PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES** : L'Atropine bloque les réponses aux stimulations cholinergiques du sphincter irien et du muscle ciliaire responsable de l'accommodation. Elle produit ainsi une dilatation de la pupille : mydriase et une paralysie de l'accommodation : cycloplégie. **Surdosage** : En cas de surdosage, en particulier chez l'enfant après absorption accidentelle de collyre, des manifestations délirantes et des convulsions peuvent apparaître. Traitement par l'ésérine, à la dose de 1 mg, par voie parentérale ou en perfusion veineuse, à renouveler éventuellement jusqu'à l'amélioration des symptômes. **DONNEES PHARMACEUTIQUE** : **Durée de conservation** : Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 15 jours. **PRESENTATION ET NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE** : 308 537-9 (0,3 %) – 308 538-5 (0,5 %) – 308 536-2 (1 %) : 10 ml en flacon (polyéthylène). Prix : Collyre à 0,3 % : 2,28 € Collyre à 0,5 % : 2,28 € Collyre à 1 % : 2,28 € Remb. Séc. Soc. à 65%. Collect. **Conditions de prescription et de délivrance** : 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 D'APPROBATION/REVISION** : Février 2004.