

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 27/09/2012

## Dénomination du médicament

**UNILARM, collyre en récipient unidose**  
**Chlorure de sodium**

## Encadré

**Veillez lire attentivement cette notice avant d' utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Sommaire notice

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE UNILARM, collyre en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER UNILARM, collyre en récipient unidose ?
3. COMMENT UTILISER UNILARM, collyre en récipient unidose ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER UNILARM, collyre en récipient unidose?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE UNILARM, collyre en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament est un humidificateur de la cornée.

#### **Indications thérapeutiques**

Il est préconisé dans le traitement symptomatique de la sécheresse oculaire.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER UNILARM, collyre en récipient unidose ?**

#### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet.

#### **Contre-indications**

**N'utilisez jamais UNILARM, collyre en récipient unidose** dans le cas suivant:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des composants contenus dans UNILARM, collyre en récipient

unidose

## Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

### Faites attention avec UNILARM, collyre en récipient unidose :

- Eviter de toucher l'œil avec l'unidose
- Vous ne devez ni injecter ni avaler ce médicament
- En cas de persistance des symptômes, consultez votre médecin
- L'unidose contient suffisamment de collyre pour le traitement des deux yeux
- L'unidose doit être jetée immédiatement après usage et ne doit pas être conservée en vue d'une utilisation ultérieure.

## Interactions avec d'autres médicaments

### Utilisation d'autres médicaments

Si vous utilisez actuellement (ou avez prévu d'utiliser) un autre collyre, attendez 15 minutes entre les instillations. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

## Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

### Grossesse et Allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. D'une façon générale, il convient de demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Sportifs

Sans objet.

## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Un trouble visuel bref peut se produire après instillation du produit. Attendez le rétablissement de la vision normale avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

## Liste des excipients à effet notoire

Sans objet.

## 3. COMMENT UTILISER UNILARM, collyre en récipient unidose ?

### Instructions pour un bon usage

Sans objet.

## Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

### Posologie

En instillation oculaire, 1 à 2 gouttes à la demande

En moyenne, 4 à 8 instillations par jour.

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

### **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

Sans objet.

### **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

**Si vous avez oublié d'utiliser UNILARM, collyre en récipient unidose**

Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous auriez oubliée de prendre.

### **Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

### **Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, UNILARM, collyre en récipient unidose est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Possibilité de légères irritations oculaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## **5. COMMENT CONSERVER UNILARM, collyre en récipient unidose ?**

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

### **Date de péremption**

Ne pas utiliser UNILARM, collyre en récipient unidose après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

### **Conditions de conservation**

Conserver à température ambiante.

A utiliser dans un délai de 6 heures après ouverture.

### **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration**

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## **6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

### **Liste complète des substances actives et des excipients**

**Que contient UNILARM, collyre en récipient unidose ?**

#### **La substance active est :**

Chlorure de sodium ..... 900 mg  
Pour 100 ml de collyre.

#### **Les autres composants sont :**

Eau purifiée.

### **Forme pharmaceutique et contenu**

**Qu'est-ce que UNILARM, collyre en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de collyre en récipient unidose. Boîte de 5 ou 20 récipients unidoses.

**Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent**

***Titulaire***

**Laboratoires EUROPHTA**  
"Les Industries"  
2, rue du Gabian  
98000 Monaco  
MONACO

***Exploitant***

**laboratoires EUROPHTA**  
Les Industries  
2, rue du Gabian  
98000 MONACO

***Fabricant***

**EXCELVISION**  
Rue de la Lombardiere  
07100 ANNONAY

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

Sans objet.

**Date d'approbation de la notice**

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

**AMM sous circonstances exceptionnelles**

Sans objet.

**Informations Internet**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.