

CEBESINE® 0,4%

Collyre en solution

COMPOSITION

	pour 100 ml	par flacon
Principe actif : chlorhydrate d'oxybuprocaine	0,4 g	0,04 g
Excipient : chlorure de sodium, eau purifiée q.s.p.....	100 ml	10 ml

FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre en solution, flacon de 10 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANESTHESIQUE LOCAL / OPHTHALMOLOGIE

(S : organes sensoriels)

Titulaire et exploitant

Laboratoire CHAUVIN
416, rue Samuel Morse
34000 MONTPELLIER - France

Fabricant

Laboratoire CHAUVIN
Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France

Médicament autorisé n° 319 234-2

AMM Tunisie n° 5283051

CLV Algérie n° C/096/17A001/98

INDICATIONS

Ce médicament est indiqué comme anesthésique local au cours de différentes interventions chirurgicales ou différents examens de l'œil.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans le cas suivant :

- Antécédents d'allergie aux anesthésiques locaux.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Ne pas injecter, ne pas avaler.

Ce collyre ne doit pas faire l'objet d'un usage répété ou prolongé, de même qu'il est impératif de respecter les posologies recommandées car en raison de la présence d'un anesthésique local (chlorhydrate d'oxybuprocaine), de graves lésions oculaires en particulier cornéennes peuvent survenir.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En raison du risque d'altération de l'épithélium cornéen, lié à la présence d'un anesthésique local, il convient de veiller à l'absence de pénétration du collyre à l'intérieur de la chambre antérieure de l'œil. En ophtalmologie, qu'ils soient employés seuls ou associés, les anesthésiques locaux font tous courir, même à faible concentration, un risque d'altération de l'épithélium cornéen. Il est impératif de toujours leur préférer comme antalgiques les analgésiques généraux.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Ce médicament pourra être utilisé en cas de nécessité au cours de la grossesse ou au cours de l'allaitement (en suspendant momentanément l'allaitement).

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

SPORTIFS

L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (anesthésique local) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopages.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Cette spécialité est réservée à l'usage professionnel.
- 1 à 2 gouttes pour une anesthésie cornéo-conjonctivale d'une dizaine de minutes.
- Certaines interventions ou examens nécessitent que l'instillation soit répétée 2 à 4 fois à une minute d'intervalle.
- Voie ophtalmique.
- En instillation oculaire.
- Se laver soigneusement les mains.
- Éviter de toucher l'œil ou les paupières avec l'embout du flacon.
- Reboucher le flacon après utilisation.

EFFETS NON SOUHAITÉS OU GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS, possibilités d'irritation transitoire.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITÉ D'UTILISATION INDICUÉE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Ce médicament ne doit pas être conservé plus de 15 jours après ouverture du flacon.

Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage.

RÉSERVÉ À L'USAGE PROFESSIONNEL

Notice approuvée en Octobre 1997.