

CROPINE 1%

Atropine sulfate

Collyre / flacon de 10ml

COMPOSITION :

Chaque 100 ml contiennent :

A tropine sulfate1gr

- Excipients : chlorure de sodium, phénylmercuric nitrate, eau ppi qsp...1ml.

- Excipients à effet notoire : phénylmercuric nitrate.

INDICATIONS :

- 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 :

Posologie :

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 0,30 pour cent par 24 heures.

Mode d'administration :

Voie ophtalmique. En instillation oculaire

Comme pour tous les collyres, effectuer, dans l'ordre, les opérations suivantes :

· Se laver soigneusement les mains.

· Éviter de toucher l'œil ou les paupières avec l'embout du flacon.

· Pour instiller ce collyre, regarder vers le haut et tirer légèrement la paupière inférieure vers le bas.

· L'œil fermé, essuyer proprement l'excédent, notamment sur la joue.

· Pour éviter l'ingestion surtout chez l'enfant voir rubrique Mises en garde et précautions d'emploi.

· Afin d'éviter les effets systémiques induits par le passage d'atropine dans la circulation générale par les voies lacrymales et par ingestion orale, il est recommandé, surtout chez l'enfant et le sujet âgé, de comprimer l'angle interne de l'œil pendant 1 minute après chaque instillation et d'essuyer l'excédent sur la joue.

· Refermer le flacon après utilisation.

· En cas de traitement concomitant par un autre collyre, espacer de 15 minutes les instillations.

CONTRE-INDICATIONS :

· En cas d'hypersensibilité à l'atropine ou à l'un des excipients du collyre (notamment aux dérivés mercuriels).

· Chez les patients à risque de glaucome par fermeture de l'angle.

· En cas d'allaitement.

MISES EN GARDE et PRECAUTIONS D'EMPLOI :

CROPINE 1%

Atropine sulfate

Collyre flacon de 10ml

Ne pas injecter, ne pas avaler.

En cas de manifestation allergique, arrêter le traitement et prévenir le médecin.

Afin d'éviter les effets généraux induits par le passage du produit dans les voies lacrymales (voies

d'écoulement des larmes), il convient lors d'instillations répétées, surtout chez l'enfant, de comprimer ces voies.

- Éviter les instillations répétées.

- Prévenir votre médecin en cas de glaucome chronique.

- Prévenir votre médecin en cas de problème prostatique.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

· Ce collyre contient un composé organomercurel, le nitrate phénylmercurique, qui peut provoquer des réactions allergiques.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Bien qu'administré par voie locale, ce médicament peut entraîner des effets systémiques qu'il convient de prendre en compte.

Associations à prendre en compte

Autres médicaments atropiniques (antidépresseurs

imipraminiques), la plupart des antihistaminiques H1

atropiniques, antiparkinsoniens anticholinergiques,

antispasmodiques atropiniques, disopyramide,

neuroleptiques phénothiaziniques ainsi que la clozapine).

Addition des effets indésirables atropiniques à type de rétention urinaire, constipation, sécheresse de la bouche etc...

GROSSESSE et 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 d'utiliser un médicament.

EFFETS INDESIRABLES :

Possibilité de sécheresse de la bouche et de la peau, rougeur du visage, palpitations, constipation, dilatation prolongée de la pupille, irritabilité, fièvre, confusion chez les personnes âgées.

Ces effets sont généralement dus à un surdosage.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

SURDOSAGE :

En cas d'absorption accidentelle de ce médicament, en particulier chez l'enfant, des convulsions ou un comportement anormal peuvent apparaître.

Contactez immédiatement votre médecin.

CONDUITE et UTILISATION DE MACHINES :

l'instillation de ce médicament 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.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver à une température inférieure à °30C, après ouverture : utiliser dans les 15 jours.

Liste I

DE .N : 17 /455 H 13/99/058.

Date de révision de la notice : Février 2017

Fabricant, conditionneur et détenteur de la DE :

GENCOPHARM, zone industrielle de rouiba, voie : C, BP : 73 Algérie.