

DIGAOL® Gé 0,25 pour cent DIGAOL® Gé 0,50 pour cent *Collyres*

COMPOSITION QUALITATIVE

Maléate de timolol

Dihydrogénophosphate de sodium dihydraté

Hydrogénophosphate de sodium dodécahydraté

Chlorure de benzalkonium

Eau purifiée.

COMPOSITION QUANTITATIVE

pour un flacon de 3 ml :

DIGAOL 0,25 % :	Maléate de timolol	0,0103 g
	quantité correspondant à timolol base	0,0075 g
DIGAOL 0,50 % :	Maléate de timolol	0,0206 g
	quantité correspondant à timolol base	0,0150 g

FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre, flacon de 3 ml

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-GLAUCOMATEUX

BÊTA-BLOQUANT

(S = Organe des sens)

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines maladies de l'œil comportant une hypertension intra-oculaire (glaucome, hypertonie intra-oculaire).

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants du collyre,
- insuffisance cardiaque, non contrôlée médicalement,
- bradycardie (pouls inférieur à 45-50 battements par minute),
- troubles de la conduction cardiaque,
- troubles circulatoires périphériques,
- traitement par la floctafénine,
- traitement par le sultopride (médicament utilisé le plus souvent en psychiatrie),
- asthme et maladie chronique des bronches (sauf avis contraire du médecin).

Ce médicament ne doit généralement pas être associé à l'amiodarone.

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.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Le suivi de ce traitement nécessite des contrôles ophtalmologiques réguliers.

Ne pas interrompre le traitement sans l'avis de votre médecin.

Prévenir votre médecin :

- en cas d'allergie connue à l'un des composants du collyre,
- en cas de diabète, insuffisance rénale et/ou hépatique, maladie cardiaque,
- en cas de maladie des artères (syndrome de Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Eviter le port des lentilles de contact pendant le traitement.

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si votre médecin vous a prescrit un autre collyre, vous devez instiller ce collyre 15 minutes avant ou après le timolol en collyre.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment avec l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN. Ceci est particulièrement important si vous prenez un médicament pour la tension artérielle.

GROSSESSE - 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.

SPORTIFS

Sportifs attention : cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Chlorure de benzalkonium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

A titre indicatif la posologie usuelle est de :
1 goutte dans l'œil malade, 2 fois par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie locale.

EN INSTILLATION OCULAIRE.

- Se laver soigneusement les mains avant de pratiquer l'instillation.
- Éviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.
- Instiller 1 goutte dans l'œil en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière vers le bas, fermer l'œil quelques secondes.
- L'œil fermé, essuyer proprement l'excédent.
- Reboucher le flacon après chaque utilisation.

FRÉQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ

2 Instillations par jour (matin et soir).

Les horaires des 2 instillations quotidiennes vous seront précisés par votre ophtalmologiste.

DURÉE DU TRAITEMENT

Respecter la prescription du médecin.

Ne pas interrompre le traitement sans avis médical.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- Manifestations oculaires, sécheresse oculaire, irritation oculaire, légère sensation de brûlure ou de picotements en début de traitement, troubles visuels, inflammation de l'œil, troubles visuels transitoires.
- Manifestations générales possibles : fatigabilité, refroidissement des extrémités, ralentissement du pouls, troubles digestifs et intestinaux.
- Très rarement peuvent survenir, surtout chez des sujets prédisposés, des problèmes cardiaques, une crise d'asthme, une hypoglycémie (diminution du taux de sucre dans le sang), des troubles de la circulation sanguine, ou une éruption cutanée.

En présence de tout symptôme anormal, consulter immédiatement votre médecin.

SIGNELEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 30 °C.

Ne pas conserver tout flacon entamé au-delà de 30 jours.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Novembre 1997