

DACUDOSSES, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE : Pour un récipient unidose de 10 ml : 0,180 g d'Acide borique et 0,120 g de Borax. Excipient à effet notoire : concentré de rose turque : citronellol, nérol, géraniol, alcool benzylique, linalol, acétate de linalyle, éthyldiglycol, nérolidol, alcool phényléthylique, eugénol. Excipients : concentré de rose turque, chlorure de sodium, eau purifiée. **FORME PHARMACEUTIQUE :** Solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose. **DONNEES CLINIQUES : Indications thérapeutiques :** Lavage oculaire en cas d'irritation conjonctivale. **Posologie et mode d'administration :** Voie ophtalmique. **Posologie :** En lavage oculaire. 1 à 4 lavages oculaires par jour selon les besoins. **Mode d'administration :** Les lavages se font de façon directe par jet en retournant le flacon et en appuyant légèrement sur celui-ci, en prenant garde de ne pas mettre en contact le flacon avec la surface de l'œil et en essuyant l'excédent avec une compresse ou du coton hydrophile. Chaque unidose contient une quantité suffisante de médicament pour un traitement des deux yeux. **Contre-indications :** Hypersensibilité à l'une des substances actives ou à l'un des excipients mentionnés dans la composition. **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :** Ne pas injecter, ne pas avaler. Ce traitement n'est pas un traitement de l'irritation due aux lentilles de contact. Ce produit peut être utilisé chez les patients porteurs de lentilles de contact, cependant, il est conseillé de les retirer avant de procéder au lavage oculaire. Ce médicament contient un parfum contenant des allergènes : citronellol, géraniol, alcool benzylique, linalol, eugénol, qui peuvent provoquer des réactions allergiques. Se laver soigneusement les mains avant de procéder au lavage oculaire. Cette solution est présentée en récipient à usage unique. Le récipient unidose doit être jeté immédiatement après usage et ne doit pas être conservé en vue d'une réutilisation. **Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions :** En cas de traitement concomitant par un collyre contenant un principe actif différent ; espacer de 15 minutes les instillations. **Fertilité, grossesse et allaitement :** Sans objet. **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :** DACUDOSSES, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Une gêne visuelle passagère peut être ressentie après instillation du collyre en solution. Dans ce cas, il est conseillé de ne pas conduire ou d'utiliser de machines jusqu'au retour de la vision normale. **Effets indésirables :** Gêne visuelle passagère après instillation de la solution ophtalmique. **Déclaration des effets indésirables suspectés :** La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr. **Surdosage :** En cas de surdosage, rincer au sérum physiologique stérile. **PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES : Propriétés pharmacodynamiques :** Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANTI-INFECTIEUX (S = Organes Sensoriels), code ATC : S01AX07. **Mécanisme d'action :** Sans objet. **Effets pharmacodynamiques :** Solution stérile tamponnée à pH 7,7. **Efficacité et sécurité clinique :** Sans objet. **Propriétés pharmacocinétiques :** Sans objet. **Données de sécurité préclinique :** Sans objet. **DONNEES PHARMACEUTIQUES : Incompatibilités :** Sans objet. **Durée de conservation :** 2 ans. **Précautions particulières de conservation :** Après usage, le récipient unidose doit être jeté. Ne pas réutiliser un récipient unidose déjà entamé. **Nature et contenu de l'emballage extérieur :** 10 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 24. **Précautions particulières d'élimination et de manipulation :** Pas d'exigences particulières. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** SIFI S.P.A. - VIA ERCOLE PATTI, 36 - 95025 ACI S. ANTONIO (CT) – Italie. **EXPLOITANT :** SIFI France S.A.S – 8 Rue Des Grandes Terres – 92500 RUEIL-MALMAISON – France. Standard : 01.47.49.50.84. Information médicale : 01.41.12.18.68 ou vigilance.fr@sifigroup.com. **NUMERO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** Code CIP : 34009 347 967 0 8 ; Récipient unidose (PE) de 10 ml ; boîte de 24. Prix Public : 3,55€ TTC, honoraire de dispensation compris. Remb. Séc. Soc. 30% - Collect. **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale. **DATE DE PREMIERE AUTORISATION :** 05/09/1995. **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :** 12/2019.