

Veillez lire attentivement ce mode d'emploi, il contient des informations importantes pour l'utilisation de ce produit. Si vous avez des questions, veuillez vous adresser à votre pharmacien, votre médecin, votre ophtalmologiste ou vous mettre en relation avec l'information médicale.

Aqualarm™ UD

Povidone 2%
Boite de 30 récipients unidoses de 0,6 mL.

Utilisation :

Aqualarm™ UD hydrate et rafraîchit l'œil. Humidifie les lentilles de contact (souples et rigides). Vos yeux sont hydratés et apaisés pendant une longue période.

Composition :

Povidone 2%, chlorure de sodium, acide borique, hydroxyde de sodium et eau pour injection. Sans conservateur.

Quelles sont les utilisations possibles d'Aqualarm™ UD ?

Aqualarm™ UD améliore l'hydratation de la surface l'œil en cas de sécheresse oculaire, de sensation de brûlure ou de fatigue oculaire. Ces symptômes peuvent être causés par une exposition prolongée aux écrans (télévision, ordinateur...), une exposition à l'air ambiant sec (chauffage, climatisation). Aqualarm™ UD s'utilise aussi pour l'humidification durant le port de lentilles de contact souples et rigides et améliore le confort du port de lentilles de contact durant toute la journée. Aqualarm™ UD hydrate la surface oculaire avant la pose et après le retrait des lentilles de contact et prévient l'irritation et l'inconfort lors du port.

Combien de fois et pendant combien de temps pouvez-vous utiliser Aqualarm™ UD ?

Instillez 1 à 2 gouttes dans l'œil dès que le besoin s'en fait sentir. Aqualarm™ UD peut être utilisé quotidiennement et aussi fréquemment que souhaité. Il n'y a pas de limite de durée d'utilisation du produit.

Jetez le récipient unidose après chaque utilisation.

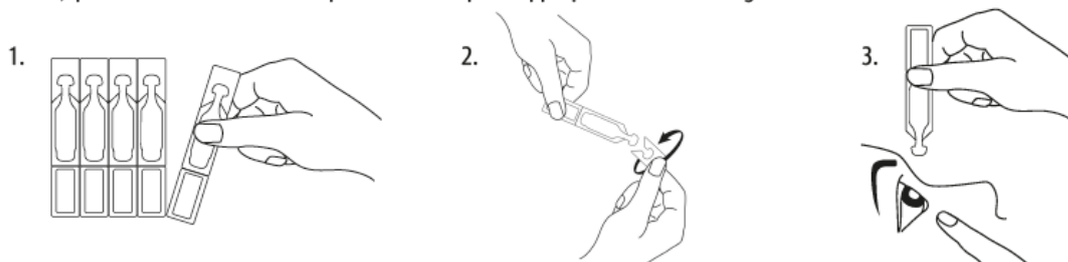
Pour les porteurs de lentilles de contact : placez une goutte d'Aqualarm™ UD sur le côté de la lentille de contact face à l'œil avant sa mise en place.

Pour la réhumidification des lentilles de contact, instillez 1 à 2 gouttes d'Aqualarm™ UD dans l'œil. Les lentilles de contact peuvent rester dans l'œil pendant l'application des gouttes ophtalmiques.

Comment utiliser Aqualarm™ UD ?

Il est recommandé de se laver les mains avant d'utiliser Aqualarm™ UD. L'illustration montre l'utilisation simple et facile du produit.

1. Séparez délicatement un récipient unidose de la bandelette.
2. Tournez (ne tirez pas) le capuchon supérieur du récipient unidose.
3. Penchez légèrement la tête en arrière et tirez doucement votre paupière inférieure vers le bas avec un doigt de votre main libre. Tenez le récipient unidose aussi verticalement que possible au-dessus de votre œil avec l'embout pointant vers le bas. Assurez-vous que l'embout ne touche pas votre œil pour prévenir toute blessure ou dommage possible. Ensuite, pressez doucement le récipient unidose pour appliquer une ou deux gouttes.



Fermez ensuite votre œil et déplacez-le lentement d'avant en arrière, puis clignez des yeux afin d'étaler de manière optimale la goutte sur la surface de votre œil.

Quand ne faut-il pas utiliser Aqualarm™ UD ?

N'utilisez pas Aqualarm™ UD en cas d'hypersensibilité à l'un de ses composants.

Informations importantes concernant l'utilisation de Aqualarm™ UD

- Dans de rares cas, des réactions d'hypersensibilité telles que des réactions allergiques locales ont été rapportées. Dans ces cas, le traitement doit être interrompu.
- Si vous ressentez un inconfort ou une irritation persistante, arrêtez d'utiliser le produit et consultez votre médecin.
- Éviter le contact de l'embout de l'unidose avec vos doigts pour éviter toute contamination éventuelle de la solution ou tout dommage éventuel.
- Attendez environ 15 minutes avant d'utiliser un autre produit ophtalmique.

- Ne pas réutiliser.
- La réutilisation du produit présente un risque potentiel d'infection pour l'utilisateur.
- Ne pas utiliser après la date de péremption.
- Ne pas utiliser si l'emballage ou le récipient unidose est endommagé.
- Aqualarm™ UD est conditionné dans de petites pièces en plastique pouvant être avalées par de jeunes enfants. Il y a un risque d'étouffement. Par conséquent, Aqualarm™ UD doit être tenu hors de la portée des enfants.
- Aqualarm™ UD peut être utilisé avec des lentilles de contact souples et rigides.
- Ce dispositif peut être utilisé par une personne profane n'ayant reçu aucune formation particulière.
- Ce produit n'est pas contre-indiqué chez l'enfant, les femmes enceintes et allaitantes.
- Si votre enfant souffre de sécheresse oculaire, consultez un médecin avant d'utiliser un produit d'hydratation oculaire.
- *Ce produit contient de l'acide borique. Une évaluation de la sécurité de l'acide borique et du borate de sodium conclut qu'ils ne sont pas dangereux aux concentrations présentes dans ce produit ophtalmique.

Comment conserver Aqualarm™ UD ?

Conserver à une température maximale de 25°C.

Élimination :

Le produit doit être éliminé conformément aux réglementations locales.

Tout incident grave dû à l'utilisation de ce produit doit être signalé au fabricant et à l'ANSM.

Explication des symboles

| | |
|---|---|
|  | Usage unique |
|  | Numéro de lot |
|  | Date de péremption (AAAA-MM) - ne pas utiliser après la date de péremption |
|  | Méthode de stérilisation aseptique et conditionné dans un système de barrière stérile unique. |
|  | Conserver à une température maximale de 25°C. |
|  | Consulter les instructions d'utilisation |
|  | Ne pas utiliser si l'emballage ou le récipient unidose est endommagé |
|  | Fabricant Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH Brunsbütteler Damm 165/173, 13581 Berlin - Allemagne |
|  | Dispositif médical |
|  | Identifiant unique de dispositif GTIN (01) identifiant de dispositif EXP (17) date limite d'utilisation (format : aammjj) LOT (10) numéro de lot |
|  | Attention (consulter le mode d'emploi pour obtenir des informations de mise en garde importantes) |
|  | Date de fabrication |
|  | Contient des substances dangereuses (contient de l'acide borique*) *Ce produit contient de l'acide borique. Une évaluation de la sécurité de l'acide borique et du borate de sodium conclut qu'ils ne sont pas dangereux aux concentrations présentes dans ce produit ophtalmique. |
|  | Évaluation européenne de la conformité des dispositifs médicaux Marquage CE avec numéro de l'organisme notifié |

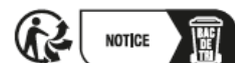
Information Médicale : +33(0) 4 67 12 30 30

AQUALARM is a trademark of Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates.

© 2023 Bausch & Lomb Incorporated or its affiliates

Date de publication :

Aqualarm™ UD, « I225EU-03 » ; date de révision (2023-09)



575E02-11.23 / 43484PB225/2-FR / P1FR02