

Dénomination du médicament

BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution
Bimatoprost

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?
3. Comment utiliser BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : produits ophtalmiques, analogues à la prostaglandine, code ATC : S01EE03.

BIMATOPROST VIATRIS est un médicament anti glaucomateux. Il fait partie d'un groupe de médicaments appelé prostamides.

BIMATOPROST VIATRIS est utilisé pour réduire une tension élevée dans l'œil. Ce médicament peut être utilisé seul ou en association avec d'autres gouttes appelées « bêtabloquants », qui réduisent également la tension dans l'œil.

L'œil contient un liquide aqueux et transparent qui nourrit l'intérieur de l'œil. Ce liquide est constamment évacué de l'œil et du nouveau liquide est produit pour le remplacer. Si le liquide ne peut pas être évacué suffisamment vite, la pression à l'intérieur de l'œil augmente. Ce médicament agit en augmentant la quantité de liquide évacué. Cela diminue la tension à l'intérieur de l'œil. Si cette tension excessive n'est pas réduite, elle peut entraîner une maladie appelée glaucome et conduire finalement à la détérioration de votre vue.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?

N'utilisez jamais BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution :

- si vous êtes allergique au bimatoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez par le passé dû arrêter d'utiliser un collyre en raison d'un effet secondaire provoqué par le chlorure de benzalkonium (conservateur)

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution si :

- o vous avez des problèmes respiratoires,
- o vous avez des troubles hépatiques ou rénaux,
- o i vous avez subi une chirurgie de la cataracte dans le passé,
- o vous souffrez de sécheresse oculaire,
- o vous avez ou avez eu des problèmes de cornée (partie avant transparente de l'œil),
- o vous portez des lentilles de contact (voir « BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL contient des phosphates et du chlorure de benzalkonium »),
- o vous avez ou avez eu une tension artérielle basse ou un rythme cardiaque lent,
- o vous avez eu une infection virale ou une inflammation de l'œil.

Pendant le traitement, BIMATOPROST VIATRIS peut entraîner une perte de graisse autour de l'œil, ce qui peut provoquer un approfondissement du pli de la paupière, un enfoncement de l'œil dans l'orbite (énophtalmie), un affaissement de la paupière supérieure (ptosis), un resserrement de la peau autour de l'œil (involution du dermatochalasis) et une plus grande visibilité de la partie inférieure blanche de l'œil (exposition sclérale inférieure). Les modifications sont généralement légères, mais si elles sont marquées, elles peuvent altérer votre champ de vision. Les modifications peuvent disparaître si vous arrêtez le traitement par BIMATOPROST VIATRIS.

BIMATOPROST VIATRIS peut également provoquer un assombrissement et un allongement de vos cils, et assombrir également la peau qui entoure vos paupières. La couleur de votre iris peut aussi s'assombrir. Ces modifications peuvent être permanentes. Le changement peut être encore plus visible si vous ne traitez qu'un seul ?il.

Enfants et adolescents

BIMATOPROST VIATRIS n'a pas fait l'objet d'études sur les enfants de moins de 18 ans et ne doit donc pas être utilisé par des patients de moins de 18 ans.

Autres médicaments et BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

BIMATOPROST VIATRIS peut passer dans le lait maternel, vous ne devez donc pas allaiter pendant que vous prenez BIMATOPROST VIATRIS.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre vue peut devenir trouble pendant un court moment juste après l'utilisation de BIMATOPROST VIATRIS. Vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines tant que votre vue n'est pas redevenue normale.

BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution contient des phosphates et du chlorure de benzalkonium

Ce médicament contient 0,95 mg de phosphates par millilitre. Si vous souffrez de dommages sévères de la cornée (couche transparente située à l'avant de l'?il) les phosphates peuvent causer, dans de très rares cas, des troubles de la vision en raison de l'accumulation de calcium pendant le traitement (nuage).

Ce médicament contient 0.20 mg de chlorure de benzalkonium par millilitre de solution. Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur. Retirer lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre.

Le chlorure de benzalkonium peut également provoquer une irritation des yeux, surtout si vous souffrez du syndrome de l'?il sec ou de troubles de la cornée (couche transparente à l'avant de l'?il). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin.

3. COMMENT UTILISER BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

BIMATOPROST VIATRIS est destiné à être instillé seulement dans l'?il. La dose recommandée est d'une goutte de BIMATOPROST VIATRIS dans l'?il à traiter, une fois par jour, chaque soir.

Si vous utilisez BIMATOPROST VIATRIS avec un autre médicament ophtalmique, attendez au moins cinq minutes entre l'utilisation de BIMATOPROST VIATRIS et l'utilisation de l'autre médicament ophtalmique.

Ne pas utiliser plus d'une fois par jour, car l'efficacité du traitement pourrait diminuer.

Mode d'administration:

N'utilisez pas le flacon si la capsule d'inviolabilité située sur le col du flacon a été cassée avant sa première utilisation.

3. 4.

1.

2.

1. Lavez-vous les mains. Inclinez la tête légèrement en arrière et regardez en haut.

2. Tirez doucement la paupière inférieure jusqu'à ce qu'il y ait une petite poche.

3. Retournez le flacon à l'envers et appuyez dessus pour en détacher une goutte dans l'œil à traiter.

4. Lâchez la paupière inférieure et fermez votre œil pendant 30 secondes.

Essuyez tout excès s'écoulant le long de la joue.

Si une goutte tombe à côté de votre œil, recommencez.

Pour éviter les infections et les lésions de l'œil, ne touchez pas votre œil ou quoi que ce soit avec l'embout du flacon. Remettez le bouchon et refermez le flacon aussitôt après l'avoir utilisé.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

Si vous avez utilisé plus de BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé plus de BIMATOPROST VIATRIS que vous n'auriez dû, il est peu probable que ceci entraîne des effets néfastes. Instillez la goutte suivante à l'heure habituelle. Si vous êtes inquiet/ète, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution

Si vous oubliez d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS, mettez une seule goutte dès que vous vous en souvenez, et ensuite reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution

BIMATOPROST VIATRIS doit être utilisé chaque jour pour agir correctement. Si vous arrêtez d'utiliser BIMATOPROST VIATRIS, votre pression intraoculaire risque d'augmenter. Vous devez informer votre médecin avant d'interrompre ce traitement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Très fréquents

Peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Effets oculaires

- légère rougeur (jusqu'à 29 % des personnes) ;
- perte de graisse autour de l'œil qui peut provoquer un approfondissement du pli de la paupière, un enfoncement de l'œil dans l'orbite (énophtalmie), un affaissement de la paupière (ptosis), un resserrement de la peau autour de l'œil (involution du dermatochalasis) et une plus grande visibilité de la partie inférieure blanche de l'œil (exposition sclérale inférieure).

Fréquents

Peut affecter 1 personne sur 10.

Effets oculaires

- petites érosions ponctuées superficielles de l'œil, avec ou sans inflammation ;
- irritations ;
- démangeaisons des yeux ;
- cils plus longs ;
- irritation quand une goutte est administrée dans l'œil ;
- douleur oculaire.

Effets dermatologiques

- rougeur et démangeaisons des paupières ;
- coloration sombre de la peau autour de l'œil ;
- pilosité autour de l'œil.

Peu fréquents

Peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Effets oculaires

- coloration plus sombre de l'iris ;
- fatigue oculaire ;
- gonflement de la surface de l'œil ;
- troubles de la vision ;

- perte des cils.

Effets dermatologiques

- sécheresse cutanée ;
- croûtes au bord de la paupière ;
- gonflement de la paupière ;
- démangeaisons.

Effets généraux

- céphalées ;
- sensation de malaise.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

Effets oculaires

- ?dème maculaire (gonflement de la rétine à l'arrière de l'œil pouvant entraîner une détérioration de la vision) ;
- couleur plus foncée de la paupière ;
- sécheresse ;
- yeux collants ;
- impression d'avoir quelque chose dans l'œil ;
- gonflement de l'œil ;
- larmoiement accru ;
- gêne oculaire ;
- sensibilité à la lumière.

Effets généraux

- asthme ;
- aggravation de l'asthme ;

- aggravation de l'affection pulmonaire appelée « bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) » ;
- essoufflement ;
- symptômes de réaction allergique (?dème, rougeur de l'œil et éruption cutanée) ;
- sensations vertigineuses ;
- augmentation de la pression artérielle ;
- décoloration de la peau (autour de l'œil).

Outre les effets secondaires de bimatoprost 0,1 mg/mL, les effets secondaires suivants ont été constatés lors de l'utilisation d'autres médicaments contenant une concentration plus élevée de bimatoprost (0,3 mg/mL) :

- brûlure dans l'œil ;
- réaction allergique dans l'œil ;
- inflammation des paupières ;
- difficulté à voir nettement ;
- détérioration de la vision ;
- gonflement de la couche transparente qui recouvre l'œil ;
- larmoiement ;
- assombrissement des cils ;
- saignement de la rétine ;
- inflammation dans l'œil ;
- ?dème maculaire cystoïde (gonflement de la rétine à l'intérieur de l'œil conduisant à une dégradation de la vision) ;
- contractions de la paupière ;
- rétraction de la paupière de la surface de l'œil ;
- rougeur de la peau autour de l'œil ;
- faiblesse ;

- augmentation des résultats des tests sanguins qui évaluent le fonctionnement du foie.

Autres effets indésirables rapportés avec les collyres contenant des phosphates

Dans de très rares cas, certains patients présentant des lésions graves de la couche claire située à l'avant de l'œil (la cornée) ont développé des taches opaques sur la cornée en raison d'une accumulation de calcium pendant le traitement.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement 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 :

<https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette du flacon et l'emballage extérieur. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Vous devrez jeter le flacon au plus tard quatre semaines après l'avoir ouvert pour la première fois, même s'il contient encore quelques gouttes. Ceci évitera les infections. Pour vous aider à vous en souvenir, notez la date d'ouverture dans la case prévue sur la boîte.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution

la substance active est le bimatoprost. Un millilitre de solution contient 0,1 mg de bimatoprost.

- Les autres composants sont :

chlorure de benzalkonium, phosphate disodique heptahydraté (voir rubrique 2, « BIMATOPROST VIATRIS contient des phosphates et du chlorure de benzalkonium »), acide citrique monohydraté, chlorure de sodium, hydroxyde de sodium ou acide chlorhydrique (pour ajuster le pH), eau purifiée.

Qu'est-ce que BIMATOPROST VIATRIS 0,1 mg/mL, collyre en solution et contenu de l'emballage extérieur

BIMATOPROST VIATRIS est un collyre en solution incolore et limpide qui est commercialisé dans une boîte contenant 1 ou 3 flacons en matière plastique munis d'un bouchon à vis. Le flacon est rempli à moitié environ et contient 2,5 ou 3 millilitres de solution. Cette quantité est suffisante pour 4 semaines d'utilisation.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE
1 RUE DE TURIN
69007 LYON

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE
1 RUE DE TURIN
69007 LYON

Fabricant

rompharm company s.r.l.
eroilor street, no. 1a
otopeni 075100, ilfov
roumanie

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).