

**Dénomination du médicament**

MULTICROM 2%, collyre en solution

**Cromoglicate de sodium**

**Encadré**

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

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

**Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE MULTICROM 2%, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique AUTRES ANTIALLERGIQUES - code ATC : S01GX01.

MULTICROM 2%, collyre en solution contient une substance active, le cromoglicate de sodium, ayant une action antiallergique.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour traiter une allergie au niveau de l'œil (conjonctivite allergique) reconnaissable par des yeux et/ou des paupières gonflées, yeux rouges, qui piquent ou qui larmoient.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER MULTICROM 2%, collyre en solution ? ?**

### **N'utilisez jamais MULTICROM 2%, collyre en solution :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (cromogliccate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser MULTICROM 2%, collyre en solution.

- Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent, vous devez consulter votre médecin.
- Vous ne devez pas avaler ou injecter ce médicament.

### **Enfants**

Sans objet.

### **Autres médicaments et MULTICROM 2%, collyre en solution**

Si vous utilisez un autre collyre en même temps que MULTICROM, vous devez espacer les utilisations de ces collyres de 15 minutes.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

### **MULTICROM 2%, collyre en solution avec des aliments et boissons**

Sans objet.

### **Grossesse et allaitement**

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser MULTICROM pendant la grossesse.

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

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Soyez prudent. Une gêne visuelle passagère peut être ressentie après l'administration du collyre. Dans ce cas, vous devez attendre la fin des symptômes pour conduire un véhicule ou utiliser une machine.

### **MULTICROM 2%, collyre en solution contient des phosphates**

Ce médicament contient 0,0160 mg de phosphates par goutte équivalent à 0,5193 mg/ml (voir section 4).

### 3. COMMENT UTILISER MULTICROM 2%, collyre en solution ?

#### Posologie

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

Chez l'adulte et l'enfant, la dose dépend de la sévérité des symptômes.

La dose habituelle est de 1 goutte dans chaque œil, 2 à 6 fois par jour, à intervalles réguliers.

Chez l'enfant, votre médecin définira la dose à utiliser.

Ne dépassez jamais la dose recommandée.

#### Mode d'administration

Ce médicament doit être administré au niveau de l'œil. Il ne doit en aucun cas être injecté.

Lors de l'utilisation de ce collyre, vous devez respecter les étapes suivantes :

1. Lavez-vous soigneusement les mains avant de procéder à l'application du collyre.
2. Evitez le contact de l'embout du flacon avec l'œil ou les paupières.
3. Tirez légèrement la paupière inférieure vers le bas en regardant en haut.
4. Déposez une goutte de collyre dans l'espace formé.
5. Rebouchez le flacon après utilisation.

#### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps utiliser ce médicament. Ne prolongez pas le traitement sans l'accord de votre médecin.

Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent, vous devez consulter votre médecin.

**Si vous avez utilisé plus de MULTICROM 2 %, collyre en solution que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez d'utiliser MULTICROM 2%, collyre en solution**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez d'utiliser MULTICROM 2%, collyre en solution**

Sans objet

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

Les effets suivants peuvent survenir :

- des réactions allergiques aux composants du collyre,
- une gêne visuelle passagère après l'application du collyre.

Si vous souffrez de dommages sévères de la cornée (couche transparente située à l'avant de l'œil) 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).

### **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:

[www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr)

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

## **5. COMMENT CONSERVER MULTICROM 2%, 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 la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois

Ce médicament doit être conservé dans son emballage à l'abri de la lumière.

Une fois ouvert, vous pouvez conserver le collyre pendant 8 semaines. Une fois ce délai dépassé, vous ne devez plus utiliser ce collyre.

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 MULTICROM 2%, collyre en solution**

- La substance active est : cromoglicite de sodium 2 g

Pour 100 ml.

- Les autres composants sont : Sorbitol, phosphate disodique dodécahydraté, phosphate monosodique dihydraté, eau pour préparations injectables.

### **Qu'est-ce que MULTICROM 2%, collyre en solution et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous la forme d'un collyre en solution dans un flacon de 10 ml. Chaque boîte contient 1 flacon.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

**LABORATOIRES THEA**

12, rue Louis Blériot  
63017 CLERMONT-FERRAND CEDEX 2

**Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**

**MENARINI FRANCE**

1-7, RUE DU JURA  
94633 RUNGIS CEDEX

**Fabricant**

**EXCELVISION**

Rue de la Lombardière  
07100 ANNONAY

ou

**FARMILA-THEA Farmaceutici S.p.A :**

Via E. Fermi, 50  
20019 Settimo Milanese (MI)  
ITALIE

**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 :**

Sans objet.

**Autres**

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