

Dénomination du médicament

**LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution**  
**Latanoprost**

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, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pour vous ou votre enfant uniquement. 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, au médecin traitant votre enfant 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 LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ?
3. Comment utiliser LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## **1. QU'EST-CE QUE LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : ophtalmologiques, antiglaucomateux et myotiques, analogues des prostaglandines - code ATC : S01EE01.

LATANOPROST BGR appartient à une famille de médicaments appelés analogues des prostaglandines. Il agit en augmentant le drainage du liquide intraoculaire vers le sang.

LATANOPROST BGR est indiqué chez les patients adultes atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension intraoculaire chez les adultes. Ces deux pathologies sont liées à une pression élevée à l'intérieur de l'œil (de vos yeux) risquant ainsi d'endommager votre vue.

LATANOPROST BGR est aussi utilisé chez les enfants et les bébés atteints d'hypertension intraoculaire ou de glaucome.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ?**

LATANOPROST BGR peut être utilisé chez l'adulte (y compris le sujet âgé) et chez l'enfant, de la naissance jusqu'à l'âge de 18 ans. LATANOPROST BGR n'a pas été étudié chez les enfants nés avant terme (âge gestationnel inférieur à 36 semaines).

**N'utilisez jamais LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au latanoprost ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou à votre pharmacien avant d'utiliser LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ou avant de le donner à votre enfant, si certaines des situations ci-dessous correspondent à votre cas ou au cas de votre enfant :

- si vous ou votre enfant devez être opéré de l'œil ou l'avez déjà été (y compris s'il s'agit d'une opération de la cataracte),
- si vous ou votre enfant avez d'autres problèmes oculaires (douleur au niveau de l'œil, irritation ou inflammation, vision trouble),
- si vous ou votre enfant souffrez d'une sécheresse oculaire,
- si vous ou votre enfant présentez un asthme sévère ou mal contrôlé,
- si vous ou votre enfant portez des lentilles de contact. Vous pouvez utiliser LATANOPROST BGR, à condition de suivre les instructions mentionnées rubrique 3 « COMMENT UTILISER LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ? »,
- si vous avez souffert ou souffrez actuellement d'une infection virale de l'œil due au virus herpès simplex (HSV).

### **Autres médicaments et LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

Si vous ou votre enfant utilisez ou avez utilisé récemment un autre médicament, si vous utilisez un autre collyre de la famille des prostaglandines ou même un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou à votre pharmacien. En particulier, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous savez que vous prenez des prostaglandines, des analogues de prostaglandines ou des dérivés de prostaglandines.

### **Grossesse et allaitement**

Vous ne devez pas utiliser LATANOPROST BGR si vous êtes enceinte ou si vous allaitez sauf si votre médecin le juge nécessaire.

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

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

Lorsque vous utilisez LATANOPROST BGR, vous pourriez avoir une vision floue pendant une courte période. Si cela vous arrive, vous ne devez pas conduire de véhicule ou utiliser de machine jusqu'à ce que votre vision normale soit rétablie.

### **LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution contient du chlorure de benzalkonium et du phosphate.**

Ce médicament contient 0,200 mg de chlorure de benzalkonium par mL.

Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur. Retirer les 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'œil sec ou de troubles de la cornée (couche transparente à l'avant de l'œil). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin. Voir les instructions destinées aux porteurs de lentilles de contact en section 3.

Ce médicament contient 6,34 mg de phosphates par mL.

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).

## **3. COMMENT UTILISER LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution ?**

Utilisez toujours LATANOPROST BGR en vous conformant strictement aux instructions de votre médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou par le médecin traitant votre enfant. En cas d'incertitude, consultez votre médecin, le médecin traitant votre enfant ou votre pharmacien.

La posologie recommandée chez l'adulte (y compris chez le sujet âgé) et l'enfant est d'une goutte dans l'œil (les yeux) à traiter, une fois par jour, de préférence le soir.

N'utilisez pas LATANOPROST BGR plus d'une fois par jour, votre traitement pourrait être moins efficace si vous l'utilisez plus souvent.

Utilisez LATANOPROST BGR tel que vous l'a indiqué votre médecin ou le médecin traitant votre enfant jusqu'à ce qu'ils vous demandent d'arrêter.

### **Porteurs de lentilles de contact**

Si vous ou votre enfant portez des lentilles de contact, retirez-les avant d'utiliser LATANOPROST BGR et remettez-les 15 minutes après l'instillation.

### **Instructions d'utilisation :**

**Présentation avec bouchon à vis et capuchon protecteur en PE.**

## **Suivez les étapes décrites ci-dessous destinées à faciliter l'utilisation de LATANOPROST BGR:**

1. Lavez-vous les mains, asseyez-vous ou installez-vous confortablement.
2. Dévissez le capuchon interne et conservez-le.
3. Tenez le flacon à l'horizontale.
4. Avec vos doigts abaissez doucement la paupière inférieure de l'œil atteint.
5. Placez le haut du flacon au-dessus de l'œil atteint, sans le toucher.
6. Pressez légèrement le flacon afin de ne déposer qu'une seule goutte dans l'œil, puis relâcher la paupière inférieure.
7. Appuyez légèrement avec votre doigt sur le coin interne de l'œil atteint (proche du nez). Maintenez la pression pendant une minute pour favoriser le passage de LATANOPROST BGR dans l'œil en le gardant fermé.
8. Recommencez cette opération pour traiter votre deuxième œil si votre médecin vous a indiqué de le faire.
9. Remplacez le capuchon interne sur le flacon.

### **Si vous utilisez LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution avec d'autres gouttes oculaires**

Si vous devez utiliser LATANOPROST BGR avec un autre collyre, attendez au moins cinq minutes entre l'instillation de LATANOPROST BGR et celle d'un autre collyre.

### **Si vous avez utilisé plus de LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution que vous n'auriez dû**

En cas d'instillation excessive, une sensation d'irritation peut apparaître et vos yeux peuvent larmoyer et devenir rouges. Si vous êtes inquiet, parlez-en à votre médecin, au médecin traitant votre enfant ou à votre pharmacien.

En cas d'ingestion accidentelle de LATANOPROST BGR, consultez immédiatement votre médecin ou le médecin traitant votre enfant.

### **Si vous oubliez d'utiliser LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

Attendez le moment de l'administration suivante, pour instiller votre collyre.

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

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### **Si vous arrêtez d'utiliser LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

Si vous désirez arrêter votre traitement, parlez-en à votre médecin ou au médecin traitant votre enfant.

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.

Sont listés ci-dessous les effets indésirables connus avec l'utilisation de LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution.

**Très fréquent (pouvant affecter plus de 1 patient sur 10) :**

- une modification de la couleur des yeux, par augmentation de la quantité de pigments bruns dans l'iris. Le changement de la couleur des yeux a surtout été observé chez des patients ayant l'iris de plusieurs couleurs (c'est-à-dire vert-marron, jaune-marron, bleu-marron, ou encore gris-marron) plus que chez les patients ayant l'iris d'une seule couleur (bleu, gris, vert ou brun). Cette modification de la couleur des yeux se fait très progressivement et survient en général dans les 8 premiers mois du traitement. Cette modification de couleur peut être définitive et peut être plus visible si vous n'êtes traité que pour un seul œil. Il n'y a apparemment pas de problème associé à ce changement de couleur de l'œil. Le changement de la couleur de l'œil ne se poursuit pas après l'arrêt du traitement.
- une rougeur au niveau de l'œil.
- une irritation oculaire (sensation de brûlure, grain de sable, démangeaison, picotement ou sensation de corps étranger). Si l'irritation est telle qu'elle fait larmoyer votre œil de manière excessive, ou qu'elle vous amène à considérer l'arrêt de ce médicament, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère rapidement (dans la semaine). Vous aurez alors peut être besoin que votre traitement soit revu afin de s'assurer qu'il reste adapté à votre état.
- des modifications progressives des cils et du duvet autour de l'œil traité ont été majoritairement observées dans la population japonaise. Ces changements se traduisent par une couleur plus foncée, un épaississement, un allongement et une quantité plus importante de cils et de duvet.

**Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :**

- une irritation ou une érosion de la surface oculaire,
- une inflammation de la paupière (blépharite),
- une douleur de l'œil,
- une gêne visuelle à la lumière (photophobie),
- une conjonctivite.

**Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :**

- un œdème de la paupière,
- une sécheresse oculaire,
- une inflammation ou irritation de la surface oculaire (kératite),
- une vision trouble,
- une inflammation de la partie colorée de l'œil (uvéite),

- un gonflement de la rétine (?dème maculaire),
- une éruption cutanée,
- des douleurs dans la poitrine (angine de poitrine), des sensations désagréables de battements cardiaques (palpitations),
- de l'asthme, une gêne respiratoire (dyspnée),
- des douleurs thoraciques,
- des maux de tête, des étourdissements,
- une douleur musculaire, une douleur articulaire,
- des nausées, des vomissements.

**Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1000)**

- une inflammation de l'iris (iritis),
- un gonflement et des ulcérations de la surface oculaire,
- un gonflement du pourtour de l'œil (?dème périorbitaire),
- des cils mal orientés ou une rangée supplémentaire de cils,
- une cicatrisation de la surface oculaire,
- un kyste dans la partie colorée de l'œil (kyste irien),
- une réaction cutanée localisée aux paupières, une coloration plus foncée des paupières,
- une aggravation de l'asthme,
- des démangeaisons sévères de la peau,
- le développement d'une infection virale de l'œil due au virus de l'herpès simplex (HSV).

**Très rare (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :**

- une aggravation d'une angine de poitrine préexistante, des yeux d'apparence creuse (creusement du sillon palpébral).

Les effets indésirables observés plus souvent chez l'enfant que chez l'adulte sont un rhume et de la fièvre.

Dans de très rares cas, certains patients présentant des lésions sévères au niveau de la couche claire située sur le devant de l'œil (la cornée) ont développé des taches troubles sur celle-ci du

fait de l'accumulation de calcium pendant le traitement.

### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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/>

## **5. COMMENT CONSERVER LATANOPROST BGR 50 microgrammes/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 le flacon et la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Avant ouverture : A conserver au réfrigérateur (entre 2°C et 8°C) et conserver le flacon dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

Après la 1<sup>ère</sup> ouverture, le flacon doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C et utilisé dans un délai de 4 semaines.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## **6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

### **Ce que contient LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

- La substance active est :

Latanoprost..... 50  
microgrammes

Pour 1 mL

Une goutte de solution contient environ 1,5 microgrammes de latanoprost.

- Les autres composants sont :

Chlorure de sodium, chlorure de benzalkonium, phosphate monosodique monohydraté, phosphate disodique (voir section 2), hydroxyde de sodium ou acide chlorhydrique (pour ajustement du pH), eau pour préparations injectables.

### **Qu'est-ce que LATANOPROST BGR 50 microgrammes/ml, collyre en solution et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous la forme d'un collyre en solution. La solution est aqueuse, incolore et limpide.

Ce médicament est conditionné en boîtes de 1, 3 ou 6 flacons.

Chaque boîte contient un flacon compte-gouttes. Chaque flacon compte-gouttes contient 2,5 ml de solution, correspondant approximativement à 80 gouttes.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

**biogaran**

15 boulevard charles de gaulle

92700 colombes

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

**BIOgaran**

15 boulevard charles de gaulle

92700 colombes

**Fabricant**

**RAFARM S.A**

THESI POUSI-XATZI AGIOU LOUKA

19002, PAIANIA ATTIKI

P.O. BOX 37

GRECE

**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).