

## Dénomination du médicament

### EUPHRASIA 3DH Weleda, collyre en solution en récipient unidose

## 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 après 2 jours.

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE EUPHRASIA 3 DH WELEDA, COLLYRE EN SOLUTION EN RECIPIENT UNIDOSE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé en cas d'irritation ou de gêne oculaire avec rougeur ou larmolement, sensation de brûlure, d'origine allergique ou physique :

Fatigue ou surmenage oculaire : travail sur écran, jeux vidéo, télévision...

Bain en piscine ou en eau de mer

Exposition au vent, pollens, atmosphère polluée, fumée, poussière...

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER EUPHRASIA 3 DH WELEDA, COLLYRE EN SOLUTION EN RECIPIENT UNIDOSE ?

**N'utilisez jamais EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose :**

- Chez l'enfant de moins d'un an
- si vous êtes allergique à EUPHRASIA 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 EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose.

- A réserver aux affections mineures. Si les symptômes augmentent ou persistent plus de deux jours, consulter un médecin.
- Pour les porteurs de lentilles de contact : instiller le collyre 15 minutes avant la pose des lentilles.

### Enfants

Sans objet.

### Autres médicaments et EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose

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

### EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose avec les aliments et les 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 pharmacien avant de prendre ce médicament.

En l'absence de données expérimentales et cliniques, et par mesures de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Toutefois, en cas d'effets indésirables oculaires pouvant gêner la conduite ou l'utilisation de machines, il convient d'attendre que les symptômes régressent avant de conduire ou d'utiliser des machines.

### EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose contient :

Sans objet.

## 3. COMMENT UTILISER EUPHRASIA 3 DH WELEDA, COLLYRE EN SOLUTION EN RECIPIENT UNIDOSE ?

## Posologie

Médicament réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 1 an.

1 goutte dans chaque œil 3 fois par jour.

### **Mode d'administration**

Voie ophtalmique.

Se laver soigneusement les mains avant chaque utilisation. Détacher un récipient unidose de la barrette. Ouvrir l'unidose en tournant l'embout. Tirer la paupière inférieure vers le bas en regardant vers le haut et laisser tomber une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival inférieur (entre la paupière et l'œil). Ne pas toucher les paupières ou les cils ou la surface de l'œil avec l'embout de l'unidose. Clignez plusieurs fois des yeux pour s'assurer d'une bonne diffusion de la solution sur toute la surface de l'œil. Un même récipient peut être utilisé pour les deux yeux.



Utiliser le récipient unidose immédiatement après ouverture. Jeter le récipient unidose après usage.

### **Durée du traitement**

La durée du traitement ne doit pas dépasser 10 jours.

**Si vous avez utilisé plus de EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose que vous n'auriez dû**  
Sans objet.

**Si vous oubliez d'utiliser EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose**

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

**Si vous arrêtez d'utiliser EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose**

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.

Des réactions d'irritations oculaires telles que sensation de brûlures, œil rouge, démangeaisons, gonflement ou augmentation de la sécrétion lacrymale ont été rapportées.

Leur fréquence d'apparition n'est pas connue.

### **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 EUPHRASIA 3 DH WELEDA, COLLYRE EN SOLUTION EN RECIPIENT UNIDOSE ?**

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 et le récipient unidose.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas conserver un récipient unidose après ouverture.

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 EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose**

· La substance active est :

Euphrasia 3 DH..... 0,4 ml

· Les autres composants sont :

Chlorure de sodium, citrate de sodium, acide citrique monohydraté, eau pour préparations injectables

#### **Qu'est-ce que EUPHRASIA 3 DH WELEDA, collyre en solution en récipient unidose et contenu de l'emballage extérieur**

L'emballage contient 2 barrettes de 5 récipients unidoses de 0,4 ml d'Euphrasia 3 DH WELEDA, collyre en solution

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

**LABORATOIRE WELEDA**

9 RUE EUGENE JUNG

68330 HUNINGUE

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

**LABORATOIRE WELEDA**

9 RUE EUGENE JUNG

68330 HUNINGUE

**Fabricant****WELEDA AG**

MÖHLERSTR. 3-5

73525 SCHWÄBISCH GMÜND

GERMANY

**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]

&lt; {MM/AAAA}&gt;&lt; {mois AAAA}.&gt;

**Autres**

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