

RENSEIGNEMENTS D'ORDONNANCE

COMPRENANT LES RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

^{Pr} **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

Sulfacétamide sodique 10,0% p/v et acétate de prednisolone 0,2% p/v

Onguent ophtalmique stérile

Stéroïde / Antibactérien

Allergan Inc.
Markham (Ontario)
L6G 0B5

Date de rédaction :
22 mai 2019

Numéro de contrôle de la présentation : 217874

RENSEIGNEMENTS D'ORDONNANCE

NOM DU PRODUIT

Pr **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

Sulfacétamide sodique 10,0% p/v et acétate de prednisolone 0,2% p/v

CLASSIFICATION THÉRAPEUTIQUE

Stéroïde / Antibactérien

MODE D'ACTION

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. (sulfacétamide sodique 10,0% p/v et acétate de prednisolone 0,2% p/v) est un puissant médicament antibactérien (efficace contre un large spectre de pathogènes, notamment le staphylocoque doré – staphylococcus aureus). La prednisolone présente agit efficacement contre les manifestations allergiques et inflammatoires de la blépharite.

INDICATIONS

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. est indiqué pour le traitement des inflammations sensibles aux corticostéroïdes de la conjonctive palpébrale ou bulbaire, de la cornée et du segment antérieur du globe oculaire présentant une infection bactérienne ou un risque d'infection bactérienne.

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. est également indiqué dans les cas d'uvéite antérieure chronique et de lésions cornéennes causées par des brûlures chimiques, thermiques ou par irradiation.

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. contient un ingrédient antibactérien, le sulfacétamide sodique. Afin de réduire l'apparition de bactéries résistantes au traitement et de préserver l'efficacité du sulfacétamide sodique, **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** doit être utilisé uniquement pour l'indication autorisée.

CONTRAINDICATIONS

N'utilisez pas **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** si vous avez :

- une kératite superficielle (ou épithéliale) à herpès simplex (kératite dendritique), une infection purulente non traitée, la vaccine, la varicelle ou l'une de la plupart des autres maladies virales de la cornée et de la conjonctive;
- une infection mycobactérienne de l'œil;
- la tuberculose oculaire, une maladie fongique de l'œil;
- une hypersensibilité connue ou soupçonnée aux sulfamides ou à l'un des ingrédients entrant dans la préparation de ce médicament, ou à d'autres corticostéroïdes.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Dans les maladies causées par des microorganismes, le stéroïde pourrait masquer, aggraver ou déclencher l'infection.

Réactions graves

Dans de très rares cas, des décès se sont produits en raison de graves réactions aux sulfamides, y compris le syndrome de Stevens-Johnson, l'épidermolyse bulleuse toxique, la nécrose hépatique fulminante, l'agranulocytose, l'anémie aplastique et d'autres dyscrasies sanguines.

Réactions de sensibilité

Des sensibilisations peuvent revenir lorsqu'un sulfamide est administré de nouveau, peu importe la voie d'administration. Des réactions de sensibilité ont été signalées chez des patients ne présentant aucun antécédent d'hypersensibilité aux sulfamides. Le médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant une sensibilité connue ou soupçonnée aux sulfamides : en cas de sensibilité ou de réactions indésirables telles qu'une éruption cutanée, l'augmentation de l'écoulement purulent ou l'aggravation de l'inflammation ou de la douleur, le patient doit cesser le traitement et consulter un médecin.

Une sensibilité croisée peut se produire entre divers sulfamides ou entre corticostéroïdes.

Comme c'est le cas pour toutes les préparations contenant des sulfamides, de graves réactions de sensibilité, notamment le syndrome de Stevens-Johnson, la fièvre, les éruptions cutanées, les troubles gastro-intestinaux et l'aplasie médullaire (ou dépression de la moelle osseuse), ont été observées chez des patients ne présentant aucun antécédent de sensibilité aux sulfamides.

Effets possibles d'une utilisation prolongée

Une utilisation prolongée peut causer une augmentation de la pression intraoculaire (PIO) chez les personnes susceptibles, menant au glaucome et entraînant des dommages au nerf optique ainsi que des troubles de l'acuité visuelle et du champ de vision. Les corticostéroïdes doivent être utilisés avec prudence en présence de glaucome à angle fermé, et la PIO vérifiée fréquemment.

Des rapports dans la documentation indiquent l'observation d'opacités lenticulaires sous-capsulaires postérieures après une utilisation excessive ou prolongée de corticostéroïdes ophtalmiques topiques.

On doit aussi tenir compte de la possibilité de suppression surrénale lors d'une utilisation fréquente et prolongée de stéroïdes topiques à dose élevée, surtout chez les nourrissons et les enfants.

Les gouttes ophtalmiques qui contiennent des corticostéroïdes ne doivent pas être utilisées pendant plus de 10 jours, sauf sous supervision ophtalmique étroite avec vérifications régulières de la PIO.

Amincissement cornéen et scléral

Diverses maladies oculaires et l'utilisation à long terme de corticostéroïdes topiques sont des causes connues de l'amincissement cornéen et scléral. L'utilisation de corticostéroïdes topiques en présence d'un tissu cornéen ou scléral mince peut mener à la perforation.

Guérison retardée et formation de boursoufflures

L'utilisation d'onguents stéroïdes ophtalmiques après une chirurgie de la cataracte peut retarder la guérison de la cornée et augmenter l'incidence de formation de boursoufflures.

Infections purulentes aiguës masquées

Une infection purulente aiguë peut être masquée ou son activité, aggravée par la présence de médicaments contenant des corticostéroïdes.

Infections oculaires secondaires

Une utilisation prolongée peut supprimer la réaction immunitaire de l'hôte dans les tissus oculaires et augmenter ainsi la possibilité d'infections oculaires secondaires.

Lorsque des signes d'inflammation oculaire chronique persistent suivant une utilisation prolongée de corticostéroïdes, on doit tenir compte de la possibilité d'infections fongiques de la cornée. Des cultures fongiques doivent être réalisées à partir de prélèvements au besoin.

L'utilisation de stéroïdes oculaires pourrait prolonger l'évolution de plusieurs infections virales de l'œil (y compris l'herpès simplex) et les aggraver. L'utilisation d'un médicament contenant des corticostéroïdes pour traiter des patients avec des antécédents d'herpès simplex exige beaucoup de prudence. De fréquents examens avec un biomicroscope sont recommandés.

Examen du patient

Les cultures et les tests de prélèvements réalisés sur les paupières pour déterminer la sensibilité des organismes aux sulfamides peuvent être indiqués si les signes et les symptômes ne s'améliorent pas après 2 jours.

Effets sur la capacité de conduire un véhicule et d'utiliser des machines

Au moment de l'application, les patients peuvent éprouver une vision floue temporaire qui pourrait nuire à la capacité de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines. S'ils éprouvent ce problème, les patients ne doivent pas conduire un véhicule ou utiliser des machines jusqu'à ce que leur vision devienne claire.

Femmes enceintes

Si vous êtes enceinte, étant donné que l'on n'a pas encore établi s'il était possible d'utiliser des stéroïdes topiques sans risque pendant la grossesse et que l'on ignore si **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** peut nuire au fœtus en cas d'administration du médicament à une femme enceinte. **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** doit être utilisé pendant la grossesse seulement si les bienfaits éventuels pour la mère justifient les risques possibles pour le fœtus. L'administration de corticostéroïdes à des animaux gravides a été associée à des anomalies de développement fœtal.

Femmes qui allaitent

Si vous allaitez, étant donné que l'on ignore si l'administration de corticostéroïdes topiques pourrait mener à une absorption systémique suffisante pour produire des quantités détectables dans le lait maternel. Les corticostéroïdes administrés de façon systémique sont sécrétés dans le lait maternel en quantités qui ne nuiront probablement pas à l'enfant. Néanmoins, il faut faire preuve de prudence lorsque des corticostéroïdes topiques sont administrés à une femme qui allaite. Les sulfamides

administrés de façon systémique sont capables de causer un ictère nucléaire chez les enfants de mères qui allaitent. En raison de la possibilité de réactions indésirables graves chez les nourrissons, causées par **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**, il faut décider si l'allaitement ou le médicament doit être interrompu.

Pediatrics

La sécurité et l'efficacité chez les patients pédiatriques de moins de 6 ans n'ont pas été établies.

Globalement, aucune différence dans la sécurité ou l'efficacité n'a été observée dans les patients plus jeunes.

Geriatrics

Globalement, aucune différence dans la sécurité ou l'efficacité n'a été observée dans les patients âgés.

Sensibilité / résistance

Développement de bactéries résistantes au traitement

Prescrire **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** en l'absence d'indications autorisées est peu susceptible de procurer un quelconque bienfait au patient et risque d'entraîner le développement de bactéries résistantes au traitement.

Possibilité de prolifération bactérienne

L'administration prolongée d'agents antibactériens topiques peut entraîner la prolifération de micro-organismes non sensibles et notamment de champignons. Une résistance bactérienne aux sulfamides peut également se développer. Un pourcentage important d'isolats de staphylocoques sont résistants aux sulfamides.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

L'efficacité des sulfamides est désactivée par l'acide 4-aminobenzoïque présent dans des exsudats purulents et certains anesthésiques locaux qui sont des esters de l'acide p-aminobenzoïque.

Les sulfamides topiques sont incompatibles avec les sels d'argent, et une utilisation concomitante n'est pas recommandée.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Posologie recommandée et modification posologique

Une petite quantité de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** doit être appliquée au sac conjonctival de trois à quatre fois par jour, et d'une à deux fois pendant la nuit.

Si les signes et symptômes ne s'améliorent pas après deux jours, le patient doit être évalué de nouveau.

Administration

La posologie de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** peut être réduite, mais il faut prendre soin de ne pas interrompre le traitement prématurément. Si le problème est chronique, l'arrêt du traitement doit être effectué graduellement en réduisant la fréquence des applications.

Des lentilles de contact ne doivent pas être portées lorsque l'on utilise ce produit.

Afin d'éviter de blesser ou de contaminer les yeux, il faut prendre soin de ne pas toucher l'œil ou toute autre surface avec l'extrémité du tube. L'utilisation du tube par plus d'une personne peut propager l'infection. Sauf pendant l'utilisation, gardez le tube bien fermé.

SURDOSAGE

La surdose provenant d'une administration ophtalmique topique ne cause pas normalement des problèmes aigus.

En cas de surdose du médicament, communiquez avec un professionnel de la santé, un service des urgences hospitalier ou le centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

EFFETS INDÉSIRABLES

Les préparations qui contiennent des corticostéroïdes sont des causes connues d'uvéite antérieure. L'irritation oculaire, la vision floue, le mal de tête, la kératite, la conjonctivite, les ulcères cornéens, la mydriase, l'hyperémie conjonctivale, la perte de l'accommodation et le ptosis ont été observés occasionnellement après une utilisation locale de corticostéroïdes.

Les réactions qui surviennent le plus fréquemment en présence d'un antiinfectieux sont associées à la sensibilisation allergique.

Des réactions systémiques indésirables peuvent survenir lors d'une utilisation prolongée de stéroïdes.

Les réactions indésirables suivantes ont été observées pendant l'utilisation après approbation de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** Étant donné que les réactions sont signalées volontairement par des personnes dans une population d'une taille incertaine, il n'est pas toujours possible d'estimer de façon fiable leur fréquence ou d'établir un lien de causalité avec l'exposition au médicament.

Des réactions indésirables ont été observées en présence d'une combinaison médicamenteuse de corticostéroïdes et d'antiinfectieux, ce qui pourrait être attribué à l'élément corticostéroïde, antiinfectieux, ou à la combinaison.

Les réactions associées à **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** incluent : l'irritation ou la démangeaison des yeux, une hypersensibilité et une hyperémie oculaire.

Dans de très rares cas, des décès se sont produits en raison de graves réactions aux sulfamides, y

compris le syndrome de Stevens-Johnson, l'épidermolyse bulleuse toxique, la nécrose hépatique fulminante, l'agranulocytose, l'anémie aplastique et d'autres dyscrasies sanguines (veuillez consulter la section intitulée MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Les réactions dues aux corticostéroïdes en ordre décroissant de fréquence sont les suivantes : élévation de la PIO avec développement possible de glaucome, dommage non fréquent du nerf optique, et formation de cataractes sous-capsulaires postérieures. En outre, ces préparations ont déjà été associées aux problèmes suivants : dysgueusie, sensation d'un corps étranger, mal de tête, mydriase, prurit (peau), éruptions cutanées, urticaire, et perturbation de la vue (vision floue).

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. doit être conservé entre 15°C et 25 °C. Protéger du gel et de la lumière. Conserver en position debout.

Les solutions de sulfamides, préparées depuis longtemps et exposées à la chaleur et à la lumière, foncent et doivent être jetées si elles présentent une couleur brun foncé. Le jaunissement n'a pas d'effet sur l'activité.

Garder hors de la portée ou de la vue des enfants.

FORMES PHARMACEUTIQUES

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. se présente sous forme stérile dans un tube souple en aluminium muni d'un embout ophtalmique et d'un capuchon à vis en polyéthylène.

**LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT
RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT**

Pr BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.

Sulfacétamide sodique et acétate de prednisolone

Onguent ophtalmique stérile

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à utiliser BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état médical et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.

Pourquoi BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. est-il utilisé?

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. sert à traiter les troubles inflammatoires de l'œil en présence d'une infection bactérienne ou d'un risque d'infection bactérienne.

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. sert également à traiter les lésions oculaires causées par l'émission de radiations ou des brûlures chimiques ou thermiques.

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. contient un agent antibactérien appelé sulfacétamide sodique et vous devez l'utiliser en suivant à la lettre les directives de votre professionnel de la santé.

Comment BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. agit-il?

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. diminue l'inflammation et empêche les bactéries de se multiplier dans votre œil.

Quels sont les ingrédients de BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. :

Ingrédients médicinaux : Sulfacétamide sodique et acétate de prednisolone

Ingrédients non-médicinaux: Alcool de lanoline, huile minérale, pétrolatum (gelée de pétrole) et gelée de pétrole blanche (vaseline)

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. est offert sous les formes posologiques qui suivent :

En onguent ophtalmique contenant du sulfacétamide sodique 10,0 % (p/v) et acétate de prednisolone 0,2 % (p/v)

Ne prenez pas BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. si :

- vous avez une infection virale de l'œil appelée kératite herpétique;
- vous avez d'autres infections virales de l'œil;
- vous avez des infections de l'œil avec du pus;
- vous avez la tuberculose de l'œil;
- vous avez une infection mycobactérienne de l'œil;
- vous avez une infection fongique de l'œil;
- vous êtes allergique au sulfacétamide sodique, à l'acétate de prednisolone ou à l'un des ingrédients contenus dans **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**;

- vous êtes allergique à des antibiotiques appelés sulfamides;
- vous êtes allergique à des médicaments appelés corticostéroïdes.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P., afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament. Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si vous :

- êtes enceinte ou prévoyez le devenir;
- allaitez ou prévoyez le faire;
- avez une maladie de l'œil appelée glaucome;
- avez récemment subi une chirurgie de la cataracte;
- avez des lésions de la cornée ou du tissu scléral c'est-à-dire dans la partie externe du globe oculaire.

Les gouttes pour les yeux qui contiennent un corticostéroïde ne doivent pas être utilisées pendant plus de 10 jours sauf sous la surveillance étroite d'un ophtalmologiste qui vérifiera régulièrement la pression de l'œil.

Autres mises en garde à connaître :

On ignore si **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** est sûr et efficace chez les enfants âgés de moins de six ans.

Votre vision peut devenir temporairement floue après l'utilisation de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** Attendez que votre vision revienne à la normale avant de conduire ou d'utiliser une.

Effets potentiels d'une utilisation prolongée

L'utilisation prolongée peut entraîner une nouvelle infection de votre œil qui ne répondra pas au traitement par **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

Nouvelles infections oculaires

L'utilisation de corticostéroïdes, comme **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**, surtout pendant une longue période, peut avoir un effet sur la façon dont votre organisme réagit aux infections. Le traitement par **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** peut cacher ou aggraver une infection causée par une bactérie, un virus ou un champignon. Il peut aussi diminuer la capacité de votre organisme à combattre les infections et vous rendre ainsi plus susceptible de contracter une nouvelle infection de l'œil. Si vous remarquez tout symptôme d'infection, comme une enflure ou une rougeur de l'œil qui ne diminue pas, si vos yeux coulent, si vous avez de la fièvre et des frissons ou si vous présentez une fatigue extrême, consultez immédiatement votre professionnel de la santé.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Les produits suivants peuvent interagir avec BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. :

- les anesthésiques locaux;
- les sels d'argent, des médicaments utilisés pour traiter les infections oculaires.

Comment utiliser BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. :

- Si vous portez des lentilles de contact, vous ne devez pas les porter pendant que vous utilisez **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

- Utilisez **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** selon les directives de votre médecin. Ne modifiez pas la dose du médicament sans consulter votre médecin. Si vous cessez le traitement, communiquez immédiatement avec votre médecin.
- Évitez que l'embout du tube ne touche votre œil ou toute autre surface. Si cela ce produit, vous risquez de contaminer le médicament et de transmettre une infection à vos yeux plus tard.
- Même si vous vous sentez mieux dès le début du traitement, vous devez utiliser **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** en suivant les directives à la lettre.
- Une mauvaise utilisation ou une utilisation excessive de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** est susceptible de provoquer la croissance de bactéries qui ne seront pas tuées par le sulfacétamide sodique (résistance), ce qui veut dire que **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** ou d'autres médicaments qui contiennent du sulfacétamide sodique pourraient ne pas agir chez vous à l'avenir.
- Ne partagez pas votre médicament.
- Si vos symptômes ne disparaissent pas après deux jours de traitement par **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**, communiquez avec votre médecin. Votre médecin décidera si vous devez continuer le traitement par **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

Dose habituelle :

Appliquer une petite quantité de **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** dans le sac conjonctival, c'est-à-dire dans l'espace entre l'intérieur de la paupière inférieure et votre globe oculaire. Appliquer **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.** entre 3 et 6 fois par jour.

Surdosage :

En cas de surdose médicamenteuse, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.?

En prenant **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre les manifestations suivantes :

- altération du goût
- vision trouble
- chute de la paupière supérieure
- inflammation de l'œil
- irritation de l'œil
- rougeur de l'œil
- sensation de corps étranger dans l'œil
- maux de tête
- réaction d'hypersensibilité
- démangeaisons oculaires
- dilatation des pupilles
- éruption cutanée et démangeaisons autour de l'œil

Votre médecin peut réaliser des tests sur vos yeux pendant que vous utilisez **BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P.**

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Uniquement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Réaction allergique : difficulté à respire ou à avaler, fièvre, urticaire, démangeaisons, éruption cutanée, enflure de la langue, de la gorge ou du visage.			√
Cataractes (opacification du cristallin dans l'œil) : vision brouillée ou voilée, douleur oculaire, affadissement ou jaunissement des couleurs, présence d'halos autour des lumières et éblouissements, difficultés à voir la nuit		√	
Infection de l'œil, y compris des ulcères de la cornée : démangeaisons, douleur, rougeur, sensibilité à la lumière vive, enflure, larmoiement, écoulement jaunâtre ou croûtes autour de l'œil			√
Glaucome (maladie grave de l'œil où la pression dans l'œil augmente) : vision trouble, rougeur oculaire, halos autour des sources de lumière, perte de vision, nausées, douleur oculaire intense, vomissement			√
Syndrome Stevens-Johnson et épidermolyse bulleuse toxique (affections de la peau menaçant le pronostic vital) : ampoules, éruption cutanée, desquamation de la peau, en particulier dans la bouche et les yeux.			√
Syndrome de Cushing : gain de poids anormal, ecchymose, fatigue, tension artérielle élevée			√
Lésion à une partie de l'œil appelée nerf optique : perte de vision			√

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé par:

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P. doit être conservé entre 15°C et 25 °C. Protéger du gel et de la lumière. Conserver en position debout.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de BLEPHAMIDE^{MD} S.O.P., vous pouvez:

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour les patients sur les médicaments. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<http://hc-sc.gc.ca/index-fra.php>), le site Web du fabricant www.allergan.ca, ou en téléphonant le 1-800-668-6424.

Le présent dépliant a été rédigé par Allergan Inc.

Dernière révision: 22 mai 2019

Toutes les marques déposées sont la propriété de leurs propriétaires respectifs.

© 2019 Allergan. Tous les droits sont réservés.