

Traitement symptomatique de la conjonctivite allergique saisonnière

# Zalerg

KÉTOTIFEN 0,25 mg/ml

Pour la 1<sup>ère</sup> fois un collyre  
**ANTI-HISTAMINIQUE MULTI-ACTIONS**  
**SANS CONSERVATEUR**

- **Soulagement rapide**  
dès **3 minutes**
- **1 Goutte**  
**2 fois par jour**



**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :** Kétotifène 0,250 mg, Sous forme d' hydrogénofumarate de kétotifène 0,345 mg. Pour 1 ml. Excipients : Glycérol, hydroxyde de sodium (ajustement du pH), eau pour préparations injectables. **FORME PHARMACEUTIQUE :** Collyre en solution. Solution claire, incolore à légèrement marron/jaune. **DONNEES CLINIQUES :** **Indications thérapeutiques :** Traitement symptomatique de la conjonctivite allergique saisonnière. **Posologie :** Adultes, personnes âgées et enfants (à partir de 3 ans) : Une goutte de ZALERG dans le cul-de-sac conjonctival, deux fois par jour. Mode d'administration : Il doit être recommandé au patient : d'éliminer les cinq premières gouttes avant la première utilisation. En dehors de cette première utilisation, il n'est plus nécessaire d'éliminer les cinq premières gouttes. De se laver soigneusement les mains avant l'instillation. Afin d'éviter toute contamination, de ne pas toucher l'œil, les paupières ou toute autre surface avec l'embout du flacon. **Contre-indications :** Hypersensibilité au kétotifène ou à l'un des excipients. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions : En cas de traitement concomitant par un autre collyre, les collyres doivent être instillés à au moins 5 minutes d'intervalle. L'utilisation du kétotifène par voie orale peut potentialiser les effets des dépresseurs du système nerveux central, des antihistaminiques et de l'alcool. Bien que cela n'ait pas été observé avec du kétotifène en collyre, la possibilité de telles interactions ne peut être exclue. **DONNEES PHARMACEUTIQUES :** **Durée de conservation :** Avant ouverture du flacon : 2 ans. Après ouverture : 8 semaines. Nature et contenu de l'emballage extérieur : Flacon multidose (PE) de 5 ml (au minimum 150 gouttes sans conservateur) avec stilligoutte (PE) équipé d'un filtre anti-microbien de 0,2 microns (polyéthersulfone) protégeant la solution des contaminations microbiennes et d'un média (PEBD) permettant de contrôler le flux du collyre à travers la membrane. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** **LABORATOIRES THEA - 12 Rue Louis Blériot 63017 CLERMONT FERRAND CEDEX 2 - Tél : 04.73.98.14.36. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE :** 492 503-1 ou 34009 492 503 1 8 : 5 ml en flacon (PE). **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Liste II. **DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE :** 15.07.2010.