

Chlorhydrate d'oxybuprocaine Thea 1,6 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose – Boîtes de 20 unidoses et boîtes de 100 unidoses – [chlorhydrate d'oxybuprocaine]

PUBLIÉ LE 29/01/2026 - MIS À JOUR LE 30/04/2026

TENSION D'APPROVISIONNEMENT 23/12/2025

DCI

Chlorhydrate d'oxybuprocaine

Indications

Anesthésie locale :

- Tonométrie ;
- Examens par verre de contact ;
- Extraction des corps étrangers superficiels de la cornée et de la conjonctive ;
- Tout geste nécessitant une anesthésie locale de la cornée et de la conjonctive.

Laboratoire exploitant

Thea Pharma

Observations particulières

- Le conditionnement en boîte de 20 unidoses (CIP 34009 365 768 6 5) est en rupture.
 - Mise à disposition à titre exceptionnelle et transitoire de boîtes de 20 unidoses de Minims Oxybuprocaine Chlorhydrate 4 mg/ml collyre en solution du Laboratoire Bausch&Lomb initialement destinée au marché belge. Ces unités seront exclusivement destinées à la vente directe aux ophtalmologistes dans le cadre des unités professionnelles.
 - Date de remise à disposition fin mai 2026.
- Le conditionnement en boîte de 100 unidoses (CIP 3400936576926 et UCD 3400891605211) est en tension.
 - Importation à titre exceptionnelle et transitoire de boîtes de 30 unidoses de la spécialité Novesina 4 mg/ml collirio, soluzione initialement destinée au marché Italien. Ces unités seront mises à disposition à partir du 16 février 2026 comme l'indique le courrier du laboratoire aux professionnels de santé hospitaliers.
 - Remise à disposition prévue indéterminée.



Courrier du laboratoire aux professionnels de santé hospitaliers (16/02/2026)

Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles, la vente et l'exportation du médicament par les grossistes répartiteurs vers l'étranger est interdite à compter de la publication de cette fiche d'information sur notre site (application de la loi de santé publique 2016-41 publiée au Journal Officiel le 27 janvier 2016 et des dispositions des articles L. 5121-30 et L.5124-17-3 du Code la Santé Publique).

Cette mesure d'interdiction de vente en dehors du territoire national, ou aux distributeurs en gros à l'exportation, doit être appliquée et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.

