

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Lotriderm® 0,5 mg/g-10 mg/g, crème
dipropionate de bétaméthasone et clotrimazole

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Lotriderm et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lotriderm
3. Comment utiliser Lotriderm
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lotriderm
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LOTRIDERM ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE

Lotriderm est une crème contre les inflammations de la peau avec infection par des champignons; il contient du dipropionate de bétaméthasone, un corticoïde, et du clotrimazole, un antimycotique.

Lotriderm est indiqué dans le traitement topique des inflammations de la peau avec infection par des champignons sensibles au clotrimazole: Tinea pedis, Tinea cruris, Tinea corporis et candidiose.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER LOTRIDERM

N'utilisez jamais Lotriderm

- si vous êtes allergique (hypersensible) au dipropionate de bétaméthasone, au clotrimazole ou à l'un des autres composants contenus dans Lotriderm;
- en cas d'ulcères;
- sur une blessure;
- sur une peau infectée par des bactéries ou des virus ou en cas d'infection primaire par des champignons;
- sur une peau présentant de l'acné;
- en cas d'éruptions dues aux couches.

Si la peau est fine ou endommagée, consultez votre médecin avant toute application.

Faites attention avec Lotriderm

N'appliquez pas Lotriderm sur les yeux, à proximité des yeux ou sous pansement fermé.

Évitez toute application prolongée, sur une grande surface, sur une peau fine ou endommagée ou sous pansement fermé. Cette prudence est spécialement de mise chez les enfants. Consultez votre médecin.

Dès l'apparition d'effets indésirables, tels que l'irritation, interrompez le traitement avec Lotriderm.

La crème est incolore et ne tache pas les vêtements.

Grossesse et allaitement

Évitez d'utiliser Lotriderm si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, particulièrement dans le cas d'un traitement prolongé ou d'application sur des surfaces étendues de la peau.

Seul votre médecin jugera si vous pouvez utiliser Lotriderm pendant la grossesse ou l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Informations importantes concernant certains composants de Lotriderm

Lotriderm contient de l'alcool cétyloléostéarylique, ce qui peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Lotriderm contient de l'alcool benzylique, ce qui peut provoquer des réactions toxiques et des réactions allergiques chez des nourrissons et les enfants jusqu'à 3 ans. Ne pas administrer aux prématurés ni aux nouveau-nés à terme.

Lotriderm contient du propylène glycol, ce qui peut provoquer une irritation cutanée.

3. COMMENT UTILISER LOTRIDERM

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

Voie cutanée. Usage externe.

Appliquer deux fois par jour, matin et soir, une mince couche de Lotriderm afin de couvrir complètement les zones à traiter. Masser légèrement de manière à faire pénétrer Lotriderm.

La durée du traitement dépendra de l'affection que l'on soigne: 2 semaines en cas de Tinea cruris, Tinea corporis et candidiase et 4 semaines en cas de Tinea pedis.

En cas d'absence d'amélioration après 1 semaine (Tinea cruris, Tinea corporis et candidiose) ou après 2 semaines (Tinea pedis), consultez votre médecin.

Il est recommandé de se laver les mains après l'application de Lotriderm.

Si vous avez utilisé plus de Lotriderm que vous n'auriez dû

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle (la prudence est de mise pour les enfants), consultez immédiatement votre médecin traitant.

Si vous avez pris trop de Lotriderm, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Lotriderm

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

Si vous arrêtez d'utiliser Lotriderm

Après une utilisation continue, le médicament ne doit pas être arrêté brutalement; la dose doit être progressivement réduite par votre médecin.

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, Lotriderm est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables que vous pourriez ressentir après avoir appliqué Lotriderm sont: sensibilité anormale du toucher, éruption cutanée, œdème, urticaire, rougeur de la peau, picotements, formation d'ampoules sur la peau, sensation de brûlure, démangeaisons, irritation, peau sèche, inflammation des racines des poils, développement anormal des poils, acné, décoloration de la peau, infections secondaires, amincissement de la peau, vergetures, affections cutanées autour de la bouche, réactions cutanées d'allergie de contact, ramollissement de la peau.

Comme c'est d'ailleurs le cas pour tous les corticoïdes, l'application de la crème sur une surface étendue, en quantité importante, durant une période prolongée ou sous pansement fermé, peut entraîner une pénétration au travers de la peau susceptible de causer des effets indésirables généraux (tels que gonflements de la face, du cou et du tronc, prise de poids). Chez les enfants, la croissance peut être influencée. Dans ces cas, consultez votre médecin.

Les enfants, les patients ayant une peau fine ou abîmée et les patients souffrant de graves troubles du foie sont plus sensibles aux effets indésirables.

A l'arrêt du traitement, une rechute est possible.

Comme pour tout produit appliqué au niveau de la peau, une réaction allergique à Lotriderm n'est pas exclue. Dans ce cas, l'interruption immédiate du traitement et la consultation médicale sont recommandées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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 :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance - EUROSTATION II - Place Victor Horta, 40/ 40
B-1060 Bruxelles
Site internet: www.afmps.be
e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Luxembourg

Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments
Villa Louvigny – Allée Marconi
L-2120 Luxembourg
Site internet: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER LOTRIDERM

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

A conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

Ne pas utiliser Lotriderm après la date de péremption mentionnée sur la boîte après {EXP}. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient Lotriderm

- Les substances actives sont le dipropionate de bétaméthasone 0,643 mg/g (équivalent à 0,5 mg de bétaméthasone) et le clotrimazole 10 mg/g.
- Les autres composants sont: paraffine liquide, vaseline, alcool cétostéarylique, cétomacrogol 1000, alcool benzylique, dihydrogénophosphate de sodium dihydraté, acide phosphorique concentré, hydroxyde de sodium, propylène glycol et eau purifiée.

Qu'est-ce que Lotriderm et contenu de l'emballage extérieur

Tubes de 30 g

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché:

MSD Belgium BVBA/SPRL

Clos du Lynx, 5

B-1200 Bruxelles

Tél: 0800/38 693 / +32(0)27766211

Dpoc_belux@merck.com

Fabricant:

NV Schering-Plough Labo

Industriepark 30

B-2220 Heist-op-den-Berg, Belgique

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE125666

Médicament soumis à prescription médicale.

Prenez contact avec votre médecin ou votre pharmacien pour toute information relative à ce médicament.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2015.