

LOCACID®

Crème 0,05 %

Trétinoïne

Lotion 0,10 %

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Dénomination : LOCACID® crème

Composition : Trétinoïne 0,05 g

Excipients : éthanol à 96 %, macrogol 600, acétate d' α -tocophérol, butylhydroxytoluène, butylhydroxyanisole, paraffine liquide, huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée, carbomère (Carbopol 980 NF), acide sorbique, parahydroxybenzoate de méthyle, parfum, tromlam, eau purifiée q.s.p. 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Dénomination : LOCACID® lotion

Composition : Trétinoïne 0,10 g

Excipients : butylhydroxytoluène, alcool éthylique à 95 %, polyoxyéthylène glycol 400, q.s.p. 100 ml.

Forme pharmaceutique : Lotion, flacon de 15 ml.

Classe pharmaco-thérapeutique : PRÉPARATION ANTIACNÉIQUE À USAGE LOCAL. (D : Dermatologie).

Nom et adresse de l'exploitant :

Pierre Fabre Dermatologie - 45, place Abel-Gance - 92100 Boulogne

Nom et adresse du fabricant :

PIERRE FABRE MÉDICAMENT PRODUCTION - 45, place Abel-Gance - 92100 Boulogne

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Les différentes formes cliniques d'acné (à l'exception de l'acné rosacée), maladie de Favre et Racouchot.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi :

- Il est souhaitable que, lors des premières applications, un essai soit effectué sur une surface cutanée réduite (touche d'essai).
- Éviter le contact avec les yeux, la bouche, les narines et les muqueuses. Si tel était le cas, il est recommandé d'effectuer un lavage soigneux à l'eau.
- Une prudence particulière s'impose lors d'un traitement simultané avec d'autres préparations, surtout avec celles présentant un pouvoir desquamant. Si avant le traitement par ce médicament, le patient a déjà été traité avec des préparations exfoliantes, il est recommandé d'attendre la guérison des lésions cutanées.
- Les expositions aux radiations du soleil et des lampes à ultra-violettes provoquent une irritation supplémentaire ; il y a donc lieu de les éviter. En présence d'érythème solaire (« coup de soleil »), attendre la disparition des signes avant d'entreprendre le traitement.
- Éviter d'utiliser conjointement tout produit parfumé ou alcoolisé qui pourrait intensifier les phénomènes irritatifs.
- S'abstenir de lavages trop fréquents, deux fois par jour suffisent. Sécher sans frotter.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement :

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse ou de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients

Crème : éthanol, butylhydroxytoluène (B.H.T.), butylhydroxianisol (B.H.A.), huile de ricin, acide sorbique, parahydroxybenzoate de méthyle.

Lotion : éthanol, butylhydroxytoluène (B.H.T.).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie : En général, une application quotidienne, de préférence le soir, une demi-heure avant le coucher, sur une peau parfaitement sèche (15 minutes après une toilette douce à l'aide d'un lait ou d'un pain dermatologique).

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode et voie d'administration : Voie cutanée. Ne pas avaler.

- Crème : Étendre une quantité de crème correspondant à un pois sur les lésions à traiter et masser légèrement jusqu'à pénétration complète.
- Lotion : Appliquer la solution du bout des doigts, quelques gouttes ayant été déposées dans le creux de la main. Se laver les mains après emploi.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS.

Des effets secondaires locaux apparaissent au cours des premières semaines de traitement sous forme de phénomènes irritatifs caractérisés par une rougeur de la peau, légèrement cuisante, siégeant surtout autour de la bouche et du cou, une sensation de picotement, de sécheresse de la peau, une légère desquamation (peau qui « pèle »). Variables en intensité, généralement transitoires, ces réactions sont normales tant qu'elles restent modérées, dans les limites de la tolérance individuelle et susceptibles de céder à une simple réduction de posologie. On constate une exacerbation, également passagère, de l'acné. Cette réaction est normale, il s'agit de l'élimination accélérée des microkystes qui étaient en formation dans la profondeur de la peau.

En raison de la présence de butylhydroxianisol (crème uniquement) et de butylhydroxytoluène (crème et lotion), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses.

En raison de la présence de parabène (parahydroxybenzoate), ce médicament peut provoquer de l'urticaire (crème uniquement).

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. SIGNALEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE : juin 1998 (lotion) / juillet 2001 (crème).



Les Laboratoires Pierre Fabre Dermatologie participent à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Ils vous demandent en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.



Pierre Fabre