

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Canestene Derm 1% crème Bifonazole

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien. .

Que contient cette notice?

1. Qu'est-ce que Canestene Derm 1% crème et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ce médicament?
3. Comment utiliser ce médicament?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver ce médicament?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE CANESTENE DERM 1% CRÈME ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Canestene Derm 1% crème, qui contient la substance active bifonazole, appartient à la classe des imidazoles. Il s'agit d'un médicament indiqué pour le traitement des maladies fongiques, telles que :

- Maladies fongiques de la peau.
- Maladie fongique du gland.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CANESTENE DERM 1% CRÈME

N'utilisez jamais Canestene Derm 1% crème:

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'alcool cétylstéarylique.
- Pour traiter des infections fongiques des muqueuses, tels que les muqueuses de la bouche ou du vagin.

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Canestene Derm 1% crème.
- Evitez tout contact du produit avec les yeux.
- Consultez votre médecin avant d'utiliser ce médicament chez un bébé.

Autres médicaments et Canestene Derm 1% crème

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Il n'a pas été prouvé que Canestene Derm 1% crème influence l'effet d'autres médicaments.

Canestene Derm 1% crème avec des aliments et des boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, n'utilisez ce médicament qu'après avoir consulté votre médecin. Ceci est particulièrement important au cours des 3 premiers mois de votre grossesse. On ne s'attend pas à ce que le médicament passe dans le lait maternel.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER CANESTENE DERM 1% CRÈME?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Canestene Derm 1% crème est destiné à un usage externe. Il ne convient pas pour une utilisation vaginale. Évitez tout contact avec les muqueuses, par exemple celles de la bouche.

Mode d'application

Appliquez une fois par jour, de préférence le soir avant le coucher.

- Lavez et séchez minutieusement la surface atteinte.
- Appliquez une petite quantité sur la région affectée et faites pénétrer la crème en massant.
- Une petite quantité du produit suffit généralement pour traiter une surface équivalant à environ une paume de main.

Durée d'utilisation

Pour obtenir une guérison complète et définitive, n'arrêtez pas le traitement après la disparition des symptômes d'inflammation ou des plaintes subjectives, mais poursuivez-le pendant un certain temps, en fonction du type de maladie fongique. Durée moyenne du traitement :

- Infection fongique au niveau des pieds ou entre les orteils : 3 semaines
- Infection fongique au niveau du corps, des mains ou des plis cutanés : 2 à 3 semaines
- Pityriasis versicolor, érythrasma (infection bactérienne superficielle de la peau) : 2 semaines
- Infection fongique superficielle de la peau : 2 à 4 semaines

Canestene Derm 1% crème est inodore, non gras, s'élimine facilement à l'eau et ne tache pas.

Utilisation chez les enfants

Consultez votre médecin avant d'administrer ce médicament à un bébé.

Si vous avez utilisé plus de Canestene Derm 1% crème que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé ou pris trop de ce médicament, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez d'utiliser Canestene Derm 1% crème

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser.

Si vous oubliez d'appliquer ce médicament une fois, reprenez simplement le traitement au moment suivant prévu.

Si vous arrêtez d'utiliser Canestene Derm 1% crème

Si vous arrêtez le traitement prématurément, les symptômes réapparaîtront.

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, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Dans de rares cas, des réactions cutanées, généralement passagères, peuvent survenir, telles qu'une légère rougeur ou une sensation de picotement et une sensation de brûlure (très rarement).

En cas d'hypersensibilité à l'alcool cétylstéarylique (composant de la crème), des réactions allergiques peuvent survenir.

Comme pour toute substance appliquée sur la peau, on ne peut exclure, lors de l'utilisation de Canestene Derm 1% crème, la survenue d'une réaction allergique à l'un des composants du produit.

Déclaration des effets secondaires

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

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

Pour le Grand-Duché de Luxembourg: <http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html>

5. COMMENT CONSERVER CANESTENE DERM 1% CRÈME ?

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

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP ». Les chiffres indiquent un mois et une année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET D'AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Canestene Derm 1% crème ?

- La substance active est: le bifonazole. 15 grammes de crème contiennent 0,15 gramme de bifonazole.
- Les autres composants sont: monostéarate de sorbitane, polysorbate 60, cire à base d'ester cétylique, alcool cétylstéarylique, 2-octyldodécanol, alcool benzylique, eau purifiée en quantité **suffisante pour 1g de crème**

Aspect de Canestene derm 1% crème et contenu de l'emballage extérieur

- Canestene Derm 1% crème est conditionné dans un tube de 15 grammes. La crème est inodore.

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

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

Bayer SA-NV, J.E. Mommaertsiaan 14, 1831 Diegem (Machelen) Belgique

Fabricant:

Kern Pharma S.L., Poligono Industrial Colon II, Venus 72, 08228 Terrassa (Barcelona), Espagne

Numéro(s) d'Autorisation de mise sur le marché

BE132422

Mode de délivrance

Délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2018