

**Dénomination du médicament**

**GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale**

Oxyde de zinc / Calamine

**Encadré**

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

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

**Sommaire notice**

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?
3. COMMENT UTILISER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

PROTECTEUR CUTANE  
(D. Dermatologie)

**Indications thérapeutiques**

Traitement d'appoint des irritations cutanées.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?**

### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

Sans objet.

### **Contre-indications**

N'utilisez jamais GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale dans les cas suivants:

- Allergie connue à l'un des constituants du produit, en particulier allergie aux ammoniums quaternaires.
- Lésions infectées.
- Lésions suintantes.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

### **Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

Faites attention avec GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale:

En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer des réactions cutanées.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**

### **Interactions avec d'autres médicaments**

Prise ou utilisation d'autres médicaments:

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

### **Interactions avec les aliments et les boissons**

Sans objet.

### **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

### **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Grossesse et allaitement

Ce médicament doit être utilisé avec prudence pendant la grossesse et l'allaitement.

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

#### **Sportifs**

Sans objet.

#### **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Sans objet.

#### **Liste des excipients à effet notoire**

Liste des excipients à effet notoire: chlorure de benzalkonium.

## **3. COMMENT UTILISER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?**

#### **Instructions pour un bon usage**

Sans objet.

#### **Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

##### **Posologie**

Appliquer 2 à 3 fois par jour en couche mince, sur la surface à traiter. Laisser sécher.

##### **Mode et voie d'administration**

VOIE CUTANEE

#### **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

Si vous avez utilisé plus de GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale que vous n'auriez dû:

En cas de surdosage: rincer abondamment à l'eau.

#### **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

Sans objet.

#### **Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

#### **Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:

En cas d'intolérance à l'un des composants du gel, des réactions allergiques et eczéma de contact sont possibles.

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

votre pharmacien.

## **5. COMMENT CONSERVER GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?**

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

### **Date de péremption**

Ne pas utiliser GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

### **Conditions de conservation**

Pas de précautions particulières de conservation.

### **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration**

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**

### **Liste complète des substances actives et des excipients**

Que contient GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale ?

Les substances actives sont:

Oxyde de zinc .....  
8,000 g  
Calamine .....  
8,000 g

Pour 100 ml de gel pour application locale.

Les autres composants sont:

Chlorure de benzalkonium, hydroxyéthylcellulose sodique, glycérol, eau purifiée.

### **Forme pharmaceutique et contenu**

Qu'est-ce que GEL DE CALAMINE THERICA, gel pour application locale et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de gel pour application locale; tube de 50 ml.

**Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent**

### **Titulaire**

**LABORATOIRES BAILLEUL SA**  
10-12 AVENUE PASTEUR  
2310 Luxembourg  
LUXEMBOURG

**Exploitant**

LABORATOIRES BAILLEUL  
264, RUE DU FAUBOURG SAINT-HONORÉ  
75008 PARIS

**Fabricant**

**LABORATOIRES THERICA**  
15, AVENUE HENRY DUNANT  
27400 LOUVIERS

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

Sans objet.

**Date d'approbation de la notice**

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

**AMM sous circonstances exceptionnelles**

Sans objet.

**Informations Internet**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.