

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Canestene Intim 1% crème

Clotrimazole

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 Intim 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 INTIM 1% CRÈME ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

Canestene Intim 1% crème contient du clotrimazole. Le clotrimazole appartient à un certain groupe de médicaments appelés imidazoles. C'est un médicament pour le traitement des affections fongiques des organes sexuels externes féminins et masculins (vulvite, balanite) induites par Candida.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

N'utilisez jamais Canestene Intim 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.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Autres médicaments et Canestene Intim 1% crème

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse

Des études n'ont pas donné d'indications d'effets nocifs chez la mère et l'enfant.

Néanmoins il est recommandé de consulter un médecin avant d'utiliser Canestene Intim 1% crème durant les 3 premiers mois de la grossesse.

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

Allaitement

A ce jour, aucun effet nuisible occasionné par l'utilisation durant la période d'allaitement n'a été rapporté.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Canestene Intim 1% crème n'a aucun effet ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Canestene Intim 1% crème contient de l'**alcool cétylstéarylique**. L'alcool cétylstéarylique peut provoquer des réactions cutanées locales (p. ex. une dermatite de contact).

3. COMMENT UTILISER CANESTENE INTIM 1% CRÈME?

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

Canestene Intim 1% crème est uniquement destiné à l'usage externe.

La dose recommandée est de:

- Appliquer 2 à 3 fois par jour sur la région affectée de la peau et faire pénétrer dans la peau en massant légèrement. Dans la plupart des cas, une petite quantité de crème suffit pour traiter une surface équivalente à environ une paume de main.

En cas d'**infection fongique de la peau et des muqueuses** des organes sexuels externes féminins et des organes sexuels externes masculins, et pour éviter **une reprise de l'infection**, le/la partenaire doit être simultanément traité(e) localement avec Canestene Intim 1% crème. La crème s'applique 2 à 3 fois par jour par massage.

Attention: la crème peut modifier l'efficacité et la sécurité des produits en caoutchouc tels que les préservatifs et les diaphragmes. L'efficacité des spermicides appliqués dans le vagin comme contraceptifs peut, elle aussi, être diminuée.

Il n'est pas nécessaire d'utiliser un pansement occlusif après l'application de ce médicament.

Pendant combien de temps faut-il l'utiliser?

La durée du traitement dépend de l'étendue des lésions.

En général on traite des affections fongiques des organes sexuels externes féminins et masculins (vulvite, balanite) induites par Candida 1 à 2 semaines.

Afin d'assurer le succès du traitement, il faut appliquer Canestene Intim 1% crème suffisamment longtemps et de façon régulière.

Utilisation chez les enfants

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'administrer Canestene Intim 1% crème à un bébé.

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

Si vous avez utilisé trop de ce médicament, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245). Dans la mesure du possible, emportez l'emballage de votre produit lorsque vous demandez conseil.

Si vous oubliez d'utiliser Canestene Intim 1% crème

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

Si vous arrêtez d'utiliser Canestene Intim 1% crème

Si vous arrêtez le traitement prématurément, les symptômes se manifesteront à nouveau.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.

- Des éruptions cutanées et des démangeaisons peuvent se manifester.
- En cas d'allergie (hypersensibilité) à ce médicament, il peut se produire des réactions allergiques. Rien ne donne lieu à penser que le produit provoquerait, sous l'influence de la lumière (photosensibilisation, photo toxicité), des effets indésirables superficiels ou graves.

Il ne faut pas s'attendre à des effets indésirables sur tout le corps en cas d'usage externe.

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.

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 CANESTENE INTIM 1% CRÈME?

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

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et le tube après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient Canestene Intim 1% crème

- La substance active est clotrimazole 10 mg.
- Les autres composants sont: Monostéarate de sorbitane – Polysorbate 60 – Cétylpalmitate – Alcool cétylstéarylique – 2-Octyldodécanol – Alcool benzylique – Eau purifiée en quantité suffisante pour 1 g de crème (voir rubrique 2).

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

boîte de 1 tube contenant 20 g et 30 g de crème à 1%.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché:

Bayer SA-NV

J.E. Mommaertslaan 14

B-1831 Diegem (Machelen)

Fabricant:

Kern Pharma, S.A.

Poligono Ind. Colon II C

Venus 72

08228 Terrassa

Espagne

Numéros de l'Autorisation de mise sur le marché

BE089975

Mode de délivrance

Médicament non soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 09/2017