

myleuGYNE®

Nitrate d'éconazole

1%, CRÈME

Veuillez 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 d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que myleuGYNE® 1 %, crème et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre myleuGYNE® 1 %, crème ?
3. Comment prendre myleuGYNE® 1 %, crème ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver myleuGYNE® 1 %, crème ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE myleuGYNE® 1 %, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DÉRIVÉ IMIDAZOLÉ

ANTIFONGIQUE LOCAL

(D : Dermatologie)

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé pour le traitement ou le traitement d'appoint de certaines affections cutanées dues à des champignons (mycoses).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE myleuGYNE® 1 %, crème ?

N'utilisez jamais myleuGYNE® 1 %, crème en cas d'allergie à l'un des composants.

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

Faites attention avec myleuGYNE® 1 %, crème :

- Évitez l'application près des yeux.
- Il est recommandé de ne pas utiliser un savon acide (l'acidité favorisant la multiplication du candida).
- En cas d'application chez l'enfant, sur une grande surface, ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquée que votre médecin ou votre pharmacien vous a indiqués en raison de la pénétration plus importante du produit dans ces circonstances.

En raison de la présence d'acide benzoïque, ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses.

Ce médicament contient du butylhydroxyanisole (E320) et du butylhydroxytoluène (E321) et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

Liste des excipients à effet notoire : acide benzoïque, butylhydroxyanisole (E320), butylhydroxytoluène (E321).

3. COMMENT PRENDRE myleuGYNE® 1 %, crème ?

Posologie

Appliquez sur les régions atteintes et leur périphérie 2 fois par jour, après toilette et séchage de la peau. Faire suivre l'application d'un massage doux et régulier jusqu'à pénétration complète.

Mode d'administration

VOIE CUTANÉE

Durée du traitement

La durée du traitement est de 2 à 4 semaines selon la mycose. Elle peut être plus longue pour certaines localisations. L'utilisation régulière de ce médicament pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELLES ?

Comme tous les médicaments, myleuGYNE® 1%, crème est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Démangeaisons, irritation, sensation de brûlure, rougeurs et dans de très rares cas, des réactions allergiques à type d'eczéma ont été observées : IL FAUT EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER myleuGYNE® 1 %, crème ?

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

Ne pas utiliser myleuGYNE® 1%, crème après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

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

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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient myleuGYNE® 1%, crème ?

La substance active est : Nitrate d'éconazole : 1 g pour 100 g de crème.

Les autres composants sont : Palmitostéarate d'éthyléneglycol et de polyoxyéthylène glycols (TEFOSE 63), macrogolglycérides oléiques (LABRAFIL M 1944 CS), paraffine liquide légère, acide benzoïque, butylhydroxyanisole (E320), parfum (huiles essentielles de lavandin, d'orange et de mandarine, acétate de linalyle, citronellol, butylhydroxytoluène (E321), dipropyléneglycol), eau purifiée.

Qu'est-ce que myleuGYNE® 1%, crème et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de crème. Tube de 30 g.

Titulaire/Exploitant : Laboratoires IPRAD PHARMA 174, quai de Jemmapes - 75 010 PARIS

Fabricant : Laboratoires CHEMINEAU - 93 route de Monnaie - 37 210 VOUVRAY

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 05/06/2012.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'ANSM (France) www.ansm.fr.