

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 28/12/2021

## Dénomination du médicament

---

**OXYPLASTINE 46%, pommade**  
**Oxyde de zinc**

## Encadré

---

**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.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

## Que contient cette notice ?

---

1. Qu'est-ce que OXYPLASTINE 46%, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser OXYPLASTINE 46%, pommade?
3. Comment utiliser OXYPLASTINE 46%, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OXYPLASTINE 46%, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE OXYPLASTINE 46%, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PROTECTEUR CUTANE - code ATC : D02AB

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER OXYPLASTINE 46%, pommade?

**N'utilisez jamais OXYPLASTINE 46%, pommade:**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oxyde de zinc ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, notamment la graisse de laine ou lanoline.
- en cas de lésions suintantes
- en cas de lésions surinfectées.

## Avertissements et précautions

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

Faites attention avec OXYPLASTINE 46 %, pommade:

### **Mises en garde spéciales:**

Respecter les conseils d'utilisation:

- ne jamais appliquer une dose supérieure à celle qui est recommandée ([voir «Posologie»](#));
- ne pas appliquer sur une surface étendue du corps;
- respecter la fréquence et la durée du traitement préconisées.

### **Précautions d'emploi:**

Ce médicament contient de la graisse de laine (lanoline) et peut provoquer des réactions cutanées (par exemple: eczéma).

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

#### **Enfants**

Sans objet.

#### **Autres médicaments et OXYPLASTINE 46%, pommade**

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives. Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

#### **OXYPLASTINE 46%, pommade avec des aliments et boissons**

Sans objet.

#### **Grossesse et allaitement**

### **Grossesse**

Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### **Allaitement**

Ne pas appliquer sur les seins pendant l'allaitement en raison du risque d'ingestion par le nouveau-né.

#### **Sportifs**

Sans objet.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**OXYPLASTINE 46%, pommade contient de la graisse de laine ou lanoline.**

### **3. COMMENT UTILISER OXYPLASTINE 46%, pommade?**

Appliquer localement 1 à 2 fois par jour.

#### **Mode d'administration :**

Voie cutanée.

#### **Durée de traitement :**

Irritation cutanée : durée d'utilisation limitée à 5 jours.

Fesses rouges du nourrisson : durée d'utilisation limitée à 3 jours.

En l'absence d'amélioration comme en cas de persistance des symptômes, prenez un avis médical.

**Si vous avez utilisé plus de OXYPLASTINE 46%, pommade que vous n'auriez dû :**

Sans objet.

**Si vous oubliez d'utiliser OXYPLASTINE 46%, pommade :**

Sans objet.

**Si vous arrêtez d'utiliser OXYPLASTINE 46%, pommade:**

Sans objet.

#### 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.

##### **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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER OXYPLASTINE 46%, pommade?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

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

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 OXYPLASTINE 46%, pommade**

- La substance active est :

Oxyde de zinc..... 46 g.  
Pour 100 g de pommade

- Les autres composants sont :

Cholestérol, cire d'abeille blanche, graisse de laine (lanoline), eau purifiée, hydroxyde de calcium, huile de ricin vierge.

##### **Qu'est-ce que OXYPLASTINE 46%, pommade et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme de pommade.

Tube de 65 g ou 135 g.

##### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

**ALLIANCE PHARMA (IRELAND) LTD**  
UNITED DRUG HOUSE  
MAGNA DRIVE  
DUBLIN  
D24 X0CT  
IRLANDE

##### **Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**

**ALLIANCE PHARMA FRANCE SAS**  
35, RUE D'ARTOIS  
75008 PARIS

##### **Fabricant**

**LABORATOIRES CHEMINEAU**  
93 ROUTE DE MONNAIE

37210 VOUVRAY

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

Sans objet.

## La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

< {MM/AAAA}>< {mois AAAA}.>

## Autres

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

### Conseils d'éducation sanitaire :

Afin de limiter les risques d'apparition d'un érythème fessier du nourrisson, il est nécessaire de:

- changer fréquemment le bébé, au moins 6 fois par jour,
- à chaque change, bien nettoyer les fesses du bébé avec du savon en insistant au niveau des plis puis bien rincer avec de l'eau,
- sécher soigneusement avec une serviette absorbante propre, sans frotter afin d'éviter les risques d'irritation.

**En cas d'érythème fessier du nourrisson, il est de plus recommandé de laisser les fesses du bébé à l'air le plus souvent possible et le plus longtemps possible.**