# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 23/10/2020

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

### CREME AU CALENDULA, crème

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un pot de 20 g de crème

Excipient à effet notoire : parfum (Essence de Venus astrale), éthanol.

Ce médicament contient 21 mg d'alcool (éthanol) pour 1g de crème.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Crème

#### 4. DONNEES CLINIQUES

#### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement d'appoint des peaux irritées.

#### 4.2. Posologie et mode d'administration

Appliquer la crème une ou deux fois par jour, sur une peau soigneusement nettoyée. Masser légèrement pour faire pénétrer.

La durée du traitement doit être limitée à 1 semaine.

Voie cutanée.

# 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité au Calendula ou à l'un des excipients.

# 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

- Ce médicament contient un parfum contenant de nombreux allergènes pouvant provoquer des réactions allergiques.
- Ce médicament contient 21 mg d'alcool (éthanol) par dose d'application estimée à 1 g, équivalent à 21 mg/g (2.1% v/v). Cela peut provoquer une sensation de brûlure sur une peau endommagée.

# 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Sans objet.

#### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

En l'absence de données expérimentales et cliniques, et par mesure de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

# 4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Sans objet.

#### 4.8. Effets indésirables

# Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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.

# 4.9. Surdosage

Sans objet.

#### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

#### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

### Classe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique

En l'absence de données scientifiques, l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel de ses composants.

# 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Sans objet.

# 5.3. Données de sécurité préclinique

Sans objet.

## 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

#### 6.1. Liste des excipients

Glycérine, acide stéarique, solution d'hydroxyde de sodium 30%, perhydrosqualène, eau purifiée, parfum (Essence de Venus astrale).

# 6.2. Incompatibilités

Sans objet.

### 6.3. Durée de conservation

3 ans avant ouverture.

6 mois après ouverture.

# 6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précaution particulière de conservation.

# 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Pot en polypropylène de 20 g de crème, obturé par un film aluminium, fermé par un couvercle en polyethylène.

# 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Sans objet.

# 7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

#### **BOIRON**

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS 69510 MESSIMY

#### **FRANCE**

# 8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

306 170-0 ou 34009 306 170 0 7 : pot de 20 g.

# 9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

19 avril 2010.

# 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

A compléter par le titulaire

# 11. DOSIMETRIE

Sans objet.

#### 12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Sans objet.

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.