

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 27/04/2021

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**CASTOR EQUI BOIRON, pommade**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Castor equi, teinture mère..... 0,80 g

Pour un tube de 20 g.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des crevasses notamment les crevasses du mamelon.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### **Posologie**

En application locale, deux à trois fois par jour.

Avant la tétée, passer une compresse imbibée d'eau tiède sur le mamelon.

Durée de traitement

En l'absence d'amélioration au bout de 7 jours une consultation médicale est nécessaire.

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

Voie cutanée.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

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

Sans objet

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

Sans objet

### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

CASTOR EQUI BOIRON, pommade peut être utilisé 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](http://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

Vaseline.

#### 6.2. Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.3. Durée de conservation

Avant ouverture : 3 ans

Après première ouverture : 1 an

#### 6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

#### 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Étui en carton contenant un tube aluminium de 20 g.

#### 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Sans objet.

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

**BOIRON**  
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

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

- 34009 314 681 0 3 : tube de 20 g.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

## 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement 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.