

Titanoréïne®

à la lidocaïne 2% crème • tube de 20 g

Dénomination

Titanoréïne à la lidocaïne 2 pour cent, crème.

Composition

Carraghénates	2.5 g
Dioxyde de titane	2 g
Oxyde de zinc	2 g
Lidocaïne	2 g

Excipients q.s.p. 100 g : palmitostéarate de macrogol, glycérides polyglycolsés saturés, diméticone, cellulose microcristalline, propyléneglycol, parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle, sorbate de potassium, eau purifiée.

Forme pharmaceutique

Crème.

Classe pharmaco-thérapeutique

Anesthésique local (N : système nerveux).

Titulaire / Exploitant :

Johnson & Johnson Santé Beauté France
1, rue Camille Desmoulins - LY221 66709
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX (FRANCE).

Nom et adresse du fabricant

McNEIL IBERICA, S.L.U.
Antigua Ctra. Nac II, km 32.800 - 28880
28805 - Alcalá de Henares - MADRID (ESPAGNE).

Dans quels cas utiliser ce médicament

Traitement symptomatique des douleurs, prurits et sensations congestives au cours des poussées hémorroïdaires et autres affections anales.

Attention : Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Antécédents de manifestations allergiques à la lidocaïne.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi :

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin. En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Interactions médicamenteuses et autres interactions:

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse + allaitement

Prévenez votre médecin en cas de grossesse ou d'allaitement.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Sorbitate de potassium,
Parahydroxybenzoate de méthyle,
Parahydroxybenzoate de propyle,
Propyléneglycol.

Comment utiliser ce médicament

Posologie :

1 application à plusieurs applications par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie rectale.

Durée de traitement :

Le traitement doit être de courte durée.

Effets non souhaités et gênants

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

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

Date de révision de la notice

Février 2011.

Médicament autorisé n° 01/10P 122/179.

OSA 000

TRINON/04/07/EP/01
90043C