

ANSM - Mis à jour le : 08/07/2020

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

#### POMMADE AU CALENDULA LHF, pommade

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour 100 g de pommade

Excipient à effet notoire : Graisse de laine (lanoline).

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 d'appoint des petites plaies (gerçures, crevasses).

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

#### **Posologie**

Appliquer la pommade 2 à 3 fois par jour, sur une peau soigneusement nettoyée.

## 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

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

#### 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 : <a href="www.signalement-sante.gouv.fr">www.signalement-sante.gouv.fr</a>.

## 4.9. Surdosage

Sans objet.

#### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

## 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

#### Classe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique

En l'absence de données scientifiques, l'utilisation 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, Graisse de laine (lanoline).

#### 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

Tube aluminium de 20 g.

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

Pas d'exigences particulières.

#### 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

34009 306 176 9 4 : 1 tube de 20 g.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

#### 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement par le titulaire] {JJ mois AAAA}

#### 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.