

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

RENSEIGNEMENTS POUR LE PATIENT SUR LE MÉDICAMENT

LOTRIDERM®

Crème de clotrimazole et de dipropionate de bétaméthasone

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à utiliser LOTRIDERM® et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état de santé et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de LOTRIDERM®.

Pourquoi LOTRIDERM® est-il utilisé?

LOTRIDERM® est utilisé pour traiter les infections de la peau suivantes causées par un champignon :

- pied d'athlète (*tinea pedis*);
- eczéma marginé de Hebra (*tinea cruris*);
- dermatophytie de la peau glabre (*tinea corporis*).

Comment LOTRIDERM® agit-il?

LOTRIDERM® contient deux médicaments, soit le dipropionate de bétaméthasone et le clotrimazole. Le clotrimazole entrave la croissance du champignon qui cause votre problème de peau. Le dipropionate de bétaméthasone réduit l'enflure, la rougeur et les démangeaisons de la peau.

Quels sont les ingrédients de LOTRIDERM®?

Ingrédients médicinaux : dipropionate de bétaméthasone et clotrimazole.

Ingrédients non médicinaux : acide phosphorique, alcool céstéarylique, dihydrogénophosphate de sodium dihydraté, éther céstéarylique de macrogol, hydroxyde de sodium, paraffine liquide, paraffine molle blanche et propylèneglycol; alcool benzylique comme agent de conservation.

LOTRIDERM® est offert sous la forme posologique qui suit :

En crème contenant du dipropionate de bétaméthasone à 0,05 % et du clotrimazole à 1,0 %.

N'utilisez pas LOTRIDERM® si vous :

- êtes allergique au dipropionate de bétaméthasone ou au clotrimazole;
- êtes allergique à tout autre ingrédient de LOTRIDERM® ou à l'un des composants du contenant;
- êtes allergique à un médicament semblable à celui que contient LOTRIDERM®, qu'on appelle un corticostéroïde ou un imidazole;
- avez une infection de la peau non traitée;

- avez certaines maladies virales, comme l'herpès, la varicelle ou la vaccine.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser LOTRIDERM[®], afin de réduire la possibilité d'effets secondaires et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- si vous êtes enceinte ou prévoyez le devenir. On ignore si LOTRIDERM[®] peut être nocif pour le bébé à naître. Votre professionnel de la santé décidera si les bienfaits de LOTRIDERM[®] l'emportent sur les risques potentiels pour le bébé à naître;
- si vous allaitez ou prévoyez le faire. On ignore si LOTRIDERM[®] passe dans le lait maternel. Votre professionnel de la santé décidera si vous devez cesser d'allaiter ou cesser d'utiliser LOTRIDERM[®];
- si vous souffrez de maladies de la peau causées par une mauvaise circulation sanguine, par exemple une maladie appelée dermatite de stase.

Autres mises en garde à connaître :

Utilisation chez les enfants :

On ne sait pas si LOTRIDERM[®] est sûr et efficace chez les enfants de moins de 12 ans. On doit restreindre l'utilisation de LOTRIDERM[®] chez les enfants. L'utilisation à long terme de ce médicament pourrait avoir des répercussions sur les hormones de votre enfant et, ultimement, nuire à sa croissance et à son développement. La crème LOTRIDERM[®] ne doit pas être utilisée pour traiter l'érythème fessier ou une rougeur. Vous devez éviter d'appliquer la crème LOTRIDERM[®] sur la région en contact avec la couche d'un enfant.

Yeux :

N'utilisez pas LOTRIDERM[®] dans les yeux ni près des yeux. Parlez à votre professionnel de la santé si votre vision devient brouillée ou si vous présentez d'autres problèmes oculaires pendant que vous utilisez LOTRIDERM[®].

Peau :

N'utilisez pas trop de crème LOTRIDERM[®] sur de grandes surfaces de votre corps. Parlez à votre professionnel de la santé si votre peau devient sensible, irritée ou extrêmement sèche; si elle est floconneuse ou pèle; ou si elle présente des vergetures (stries). Ces symptômes peuvent survenir lorsque vous utilisez LOTRIDERM[®] pendant une période prolongée. Votre professionnel de la santé devra peut-être mettre fin à votre traitement.

L'utilisation de LOTRIDERM[®] en trop grande quantité sur de grandes surfaces de la peau ou trop longtemps peut entraîner des problèmes graves. Ces problèmes comprennent une variation de vos taux d'hormones, le syndrome de Cushing (état caractérisé par la production d'une trop grande quantité de cortisol) et une variation de votre taux de sucre. Vous ne devez pas utiliser trop de crème LOTRIDERM[®] sur de grandes surfaces de votre peau. Parlez à votre professionnel de la santé si vous ne savez pas comment appliquer LOTRIDERM[®] de façon sécuritaire.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine complémentaire.

Comment prendre LOTRIDERM® :

- Suivez toutes les directives que vous donne votre professionnel de la santé.
- Appliquez une mince couche sur la lésion et la surface avoisinante.
- Assurez-vous que la crème couvre toute la lésion.
- Évitez de recouvrir les surfaces traitées d'un bandage ou d'un pansement, ou de les envelopper de quelque manière que ce soit. Cela pourrait entraîner des effets secondaires graves.
- Il n'est pas recommandé d'appliquer la crème LOTRIDERM® plus de quatre semaines.

Dose habituelle :

LOTRIDERM® doit être appliqué deux fois par jour, matin et soir. On l'applique habituellement pendant deux semaines en cas d'eczéma marginé de Hebra (*tinea cruris*) ou de dermatophytie de la peau glabre (*tinea corporis*). On l'applique habituellement pendant quatre semaines dans le cas du pied d'athlète (*tinea pedis*). Votre professionnel de la santé vous dira exactement combien de temps vous devrez utiliser LOTRIDERM®. Il n'est pas recommandé d'appliquer la crème LOTRIDERM® plus de quatre semaines.

Surdosage :

Si vous croyez avoir appliqué trop de LOTRIDERM®, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez une dose, appliquez-la dès que vous vous apercevez de votre oubli. S'il est presque l'heure de la dose suivante, il convient de sauter la dose oubliée et d'appliquer seulement la dose habituelle. N'appliquez pas une dose double pour compenser une dose oubliée.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOTRIDERM® ?

En utilisant LOTRIDERM®, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires possibles sont les suivants :

- Sensation de brûlure, démangeaisons, irritation, sécheresse, formation d'ampoules, picotements, rougeur ou enflure de la peau
- Nouvelle infection de la peau
- Amincissement de la peau
- Enflure des follicules pileux
- Croissance excessive des cheveux
- Éruption d'acné causant une rougeur et un rougissement de la peau
- Plaques de peau plus pâle
- Rougeur autour de la bouche
- Éruptions cutanées

- Vergetures (stries)
- Desquamation (peau qui pèle)
- Urticaire
- Irritation générale de la peau
- Sensation de fourmillements sur la peau (paresthésie)
- Vision brouillée

Si vous présentez un symptôme ou un effet indésirable qui n'a pas été mentionné dans ce dépliant ou qui vous empêche d'effectuer vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou
- Téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conservez entre 15 °C et 30 °C.

Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de LOTRIDERM[®], vous pouvez :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements pour le patient sur le médicament. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html>) ou le site Web du fabricant au www.organon.ca, ou en téléphonant au 1-844-820-5468.

Ce dépliant a été rédigé par Organon Canada Inc.

Dernière révision : le 20 avril 2021

[®] N.V. Organon, utilisée sous licence.

© 2021 Organon Canada Inc. Tous droits réservés.