

# BAYER CONSUMER HEALTH



**CATALOGUE 2024**

90446074 - CH-20231109-62









# SOMMAIRE

## VITALITÉ



Berocca® Energie / Complément alimentaire . . . . .	10
Berocca® Energie Gommés / Complément alimentaire . . . . .	12
Berocca® Boost / Complément alimentaire . . . . .	14
Berocca® Immunité Flash / Complément alimentaire . . . . .	16
Berocca® Immunité Défense / Complément alimentaire . . . . .	18
Berocca® Immunité Gommés / Complément alimentaire . . . . .	20
Supradyn® Magnésia / Complément alimentaire . . . . .	23
Supradyn® Intensia / Complément alimentaire . . . . .	24
Supradyn® Boost / Complément alimentaire . . . . .	25
Guronsan® / Médicament . . . . .	26
Laroscorbine® / Médicament . . . . .	28

## SÉRÉNITÉ



Euphytose® / Médicament de phytothérapie . . . . .	34
EuphytoseStress® Concentration / Complément alimentaire . . . . .	38
EuphytoseStress® Digestion / Complément alimentaire . . . . .	40
EuphytoseNuit® / Complément alimentaire . . . . .	42
EuphytoseNuit® Sachet / Complément alimentaire . . . . .	44
EuphytoseNuit® LP 1,9mg / Complément alimentaire . . . . .	46

## REFLUX GASTRO-ŒSOPHAGIENS



Rennidigest / Complément alimentaire . . . . .	50
Rennie® / Médicament . . . . .	52
RennieLiquo® / Médicament . . . . .	56
Rennie® Déflatine / Médicament . . . . .	60
Rennaxt® / Médicament . . . . .	64
Mopralpro® / Médicament . . . . .	68

## BÉBÉ



Bepanthen® Pommade / Médicament . . . . .	74
---	----

## SANTÉ DE LA PEAU



BepanthenSensicalm® / Dispositif médical . . . . .	80
Bepanthen® Crème / Médicament . . . . .	82

## SOINS DERMO-COSMÉTIQUES



BepanthenDerma® Soin du corps / Dermo-cosmétique	87
BepanthenDerma®SensiControl Dermo-cosmétique	93
BepanthenDerma® Gamme visage / Dermo-cosmétique	96
BepanthenDerma® Mains / Dermo-cosmétique	100

## SPHÈRE INTIME



Hydralin® Quotidien / Cosmétique	104
Hydralin® Naturellement Doux / Cosmétique	108
Hydralin® Mademoiselle / Hydralin® Fillette / Cosmétique	110
HydralinGyn® Gel lavant / Cosmétique	112
HydralinGyn® Crème-gel / Cosmétique	114
Hydralin® Sécheresse / Cosmétique	116
Hydralin® Gel Lubrifiant / Cosmétique	117
MycoHydralin® / Médicament	118
HydralinTest® / Dispositif médical de diagnostic in-vitro	122
HydralinBalance® / Dispositif médical	123
Hydralin® Intimiflor / Complément alimentaire	124

## TIERS SOINS



BiseptineSpraid® / Médicament	128
BiseptineCompress® / Dispositif médical	130
BiseptineCica® / Dispositif médical	131
BiseptineRoll® / Dispositif médical	132

## ALLERGIES & ANALGÉSQUES



Polaramine® / Médicament	136
Aspirine du Rhône® / Médicament	140
Aspro® / Médicament	146
Actron® / Médicament	152
Alka-Seltzer® / Médicament	158

## DIVERS



Références & codes produits	164
-----------------------------	-----

## SERVICES BAYER



	170
--	-----

# VITALITÉ







**Berocca® Energie  
Goût Cassis**

30 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



**Berocca® Energie  
Goût Orange**

30 & 60 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



**Berocca® Energie**

30 & 60 comprimés à avaler  
Complément alimentaire



**Berocca® Energie  
gommes**

60 gommes  
Complément  
alimentaire

**NOUVEAU**



**Berocca® Boost**

20 comprimés  
effervescents  
Complément  
alimentaire



**Berocca® Boost**

14 sticks  
Complément  
alimentaire



**Berocca®  
Immunité Flash**

30 comprimés  
effervescents  
Complément  
alimentaire



**Berocca® Immunité  
gommes**

60 gommes  
Complément  
alimentaire

**NOUVEAU**



**Berocca®  
Immunité Défense**

2 x 28 gélules  
végétales  
Complément  
alimentaire



**Supradyn® Boost**

20 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



**Supradyn® Magnésia**

30 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



**Supradyn® Intensia**

30 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



**Supradyn® Intensia**

20 sticks  
Complément alimentaire



**Supradyn® Intensia**

30 comprimés à avaler  
Complément alimentaire



**Guronsan®**

30 comprimés  
effervescents  
Médicament



**Laroscorbine®**

15 comprimés  
effervescents 1g  
sans sucre  
Médicament



**Laroscorbine®**

30 comprimés  
effervescents 1g  
Médicament



**Laroscorbine®**

30 comprimés à croquer  
500mg sans sucre  
Médicament



Compléments alimentaires



VITALITÉ

# ÉNERGIE

## Berocca® Energie Au quotidien



30 comprimés effervescents  
**goût Cassis**  
Complément alimentaire



30 & 60 comprimés effervescents  
**goût Orange**  
Complément alimentaire



30 & 60 comprimés à avaler  
Complément alimentaire



## Berocca® Energie Gommés Au quotidien



**NOUVEAU**

60 gommés  
Complément alimentaire

## Berocca® Boost Ponctuel



20 comprimés effervescents  
Complément alimentaire



14 sticks  
Complément alimentaire

# IMMUNITÉ

## Berocca® Immunité Défense Au quotidien



2 x 28 gélules végétales  
Complément alimentaire

## Berocca® Immunité Gommés Au quotidien



**NOUVEAU**

60 gommés  
Complément alimentaire

## Berocca® Immunité Flash Ponctuel



30 comprimés effervescents  
Complément alimentaire

# Berocca® Energie

Compléments alimentaires

**AU QUOTIDIEN**



30 comprimés effervescents



30 comprimés effervescents



60 comprimés effervescents



30 comprimés à avaler



60 comprimés à avaler

Fabriqués en France

# LE PLEIN D'ÉNERGIE AU QUOTIDIEN\*



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT  
OU À AVALER



FORME  
PHYSIQUE



ACTIVITÉ  
MENTALE



ACTION  
SCIENTIFIQUEMENT  
PROUVÉE<sup>(2)</sup>



PROGRAMME  
DE 30 JOURS

## COMPOSITION \*\*



### • 9 VITAMINES

Vitamines B (B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12).  
Vitamine C : 500mg.

### • 3 MINÉRAUX

Calcium : 100mg.  
Magnésium : 100mg.  
Zinc : 10mg.

\*\* Pour un comprimé

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **1 comprimé par jour, programme de 30 jours** (renouvelable si besoin).
- **Déconseillé aux enfants, aux adolescents, aux femmes enceintes ou allaitantes.**
- **Ce produit n'est pas adapté aux personnes souffrant de troubles rénaux.**

## MODE D'ACTION



- **De l'énergie pour la journée :** les vitamines B (sauf B9) et C, et le magnésium **contribuent au métabolisme énergétique normal.**
- La vitamine C **soutient la forme physique en contribuant à réduire la fatigue.**
- Le zinc **soutient la forme mentale** en contribuant au **fonctionnement cognitif normal.**

## LES +



- ✓ Gamme Berocca = **N°1** sur le marché de la Vitalité<sup>(1)</sup>.
- ✓ Une formule **unique et efficace.**
- ✓ La seule formule qui concentre en **1 seul comprimé** ces dosages en vitamines et minéraux\*\* essentiels.
- ✓ Efficacité **scientifiquement prouvée** par 7 études cliniques<sup>(2)</sup>.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**30 comprimés effervescents  
Orange : 14,95€**

**30 comprimés effervescents  
Cassis : 14,95€**

**60 comprimés effervescents : 23,95€**

**30 comprimés à avaler : 14,95€**

**60 comprimés à avaler : 23,95€**

QUAND PRENDRE BEROCCA® ENERGIE ?



Fatigue



Vie active  
Travail



Études



Activités  
physiques



Concentration

**\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\*Les vitamines B (sauf B9) et C, et le magnésium contribuent au métabolisme énergétique normal. Le zinc contribue au fonctionnement cognitif normal. La vitamine B5 contribue à des performances intellectuelles normales et la vitamine B9 contribue à réduire la fatigue.

(1) IQVIA Pharmatrend - Marché de la vitalité en pharmacie en France - FY 2021 - ventes en valeur.

(2) Carroll D, et al. Psychopharmacology 2000;150:220-225. - Kennedy DO, et al. Psychopharmacology 2010;211:55-68. - Kennedy DO, et al. Hum Psychopharmacol Clin Exp 2011;26:338-347. - Scholey A, et al. Nutrients 2013;5:3589-3604. - White DJ, et al. Nutrients 2015;7:9005-9017 - White DJ, et al. Front Aging Neurosci 2016;8:288 - White DJ, et al. Nutr Neurosci 2017;20:8-22.

CH-20231109-60

# Berocca® *Energie* GOMMES

Complément alimentaire

NOUVEAU

AU QUOTIDIEN



GOÛT CERISE



60 gommes

# BEROCCA® ENERGIE GOMMES

## L'ÉNERGIE DANS DES GOMMES FRUITÉES\*



GOMME



FORMULE  
CONCENTRÉE  
EN VITAMINE C



À PARTIR DE 7 ANS



GOÛT CERISE

### COMPOSITION



#### • 10 VITAMINES

Vitamine A.  
Vitamines B (B1, B2, B3/PP, B6, B8, B12).  
Vitamine C: 160mg pour 2 gommes.  
Vitamines D3 et E.

### MODE D'ACTION



• Berocca® Energie Gommes comprend une **formule de 10 vitamines**, dont les vitamines B3, B6, B8 et B12 qui **contribuent au métabolisme énergétique normal** et la vitamine C qui **contribue à réduire la fatigue**.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE ORALE

- **2 gommes par jour.**
- Déconseillé aux enfants de moins de 7 ans, aux femmes enceintes ou désireuses de l'être et aux femmes ménopausées.
- Tenir hors de la portée des jeunes enfants.
- Les femmes allaitantes ainsi que les personnes sous contrôle médical, doivent demander conseil à leur médecin ou pharmacien avant de prendre ce complément alimentaire.

### LES +



- ✓ Formule **spécifique** pour l'énergie.
- ✓ **Concentration élevée en vitamine C** et vitamines B3, B6, B8 et B12.
- ✓ Goût cerise.
- ✓ À partir de 7 ans.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**60 gommes : 14,95€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\* Les vitamines C, B2, B3, B6 et B12 contribuent à réduire la fatigue. Les vitamines B de la formule Berocca® Energie Gommes contribuent au métabolisme énergétique normal.



Compléments alimentaires

VITALITÉ



PONCTUEL



20 comprimés effervescents



14 sticks



# L'EFFET COUP DE FOUET\*



EFFERVESCENT



STICK  
SANS EAU



BOOST  
INTELLECTUEL



BOOST  
PHYSIQUE



BESOIN  
PONCTUEL

## COMPOSITION\*\*



### • 9 VITAMINES

Vitamines B (B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12).  
Vitamine C : 60 mg.

### • 3 MINÉRAUX

Calcium : 100 mg.  
Magnésium : 100 mg.  
Zinc.

### • AUTRES

**Caféine** (75 mg au total).  
**Guarana** (comprimé effervescent uniquement).

\*\* Pour un comprimé effervescent ou un stick.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE

- 1 comprimé ou 1 stick par jour (avant 16 heures de préférence).
- **CONTRE LES COUPS DE POMPE, EN PRISE PONCTUELLE.**
- **Déconseillé aux personnes de moins de 18 ans, aux femmes enceintes et allaitantes.**
- **Ne pas prendre en association avec d'autres stimulants.**

## MODE D'ACTION



- Les vitamines B2, B3, B5, B6, B9 et C contribuent à **réduire la fatigue.**
- Les vitamines B (sauf B9) et C contribuent au **métabolisme énergétique normal.**
- Le zinc contribue au **fonctionnement cognitif normal.**
- La caféine aide à **augmenter la vigilance** et à **améliorer la concentration.**

## LES +



- ✓ **Formule spécifique** à des doses optimales.

### LE FORMAT STICK

- ✓ **Une galénique innovante** pour plus de praticité et de simplicité.
- ✓ **À prendre sans eau.**
- ✓ **Format nomade.**

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**20 comprimés : 15,50€**  
**14 sticks : 14,50€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* La caféine contribue à améliorer la concentration et à augmenter la vigilance. Les vitamines B (sauf B9), C et le magnésium contribuent au métabolisme énergétique normal. Le zinc contribue au fonctionnement cognitif normal. La vitamine B5 contribue à des performances intellectuelles normales et la vitamine B9 contribue à réduire la fatigue.

CH-20231109-60



**Immunité  
FLASH**

Complément alimentaire



**PONCTUEL**

**30 comprimés effervescents**

VITALITÉ

# SOUTENIR SON SYSTÈME IMMUNITAIRE\*



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



ACTION  
SCIENTIFIQUEMENT  
PROUVÉE<sup>(1,2)</sup>



FORMULE  
CONCENTRÉE



FORMULE  
DÉDIÉE



PÉRIODES OÙ LE  
BESOIN S'EN FAIT  
RESSENTIR

## COMPOSITION



### • 7 VITAMINES

Vitamine C : 1000 mg.  
Vitamine D : 10 µg (400 UI).  
Vitamines A, B6, B9, B12 & E.

### • 4 MINÉRAUX

Zinc : 10 mg.  
Sélénium : 110 µg.  
Cuivre : 0,9 mg.  
Fer : 5 mg.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **1 comprimé par jour** à dissoudre dans un grand verre d'eau, à utiliser quotidiennement durant les périodes où le besoin s'en fait ressentir.
- Déconseillé aux enfants de moins de 18 ans, aux femmes enceintes ou désireuses de l'être et aux femmes ménopausées. Les femmes allaitantes ainsi que les personnes sous contrôle médical, doivent demander conseil à leur médecin ou pharmacien avant de prendre ce complément alimentaire.
- Ce produit n'est pas adapté aux personnes souffrant de troubles rénaux ou d'hémochromatose.

## \*MODE D'ACTION



- Les vitamines (sauf vitamine E) et minéraux de la formule contribuent au **fonctionnement normal du système immunitaire**.
- **Action complète** sur les **3 lignes de défense de l'organisme<sup>(3)\*\*</sup>**:
  - Barrière physico-chimique.
  - Réponse immunitaire innée.
  - Réponse immunitaire adaptative.

## LES +



- ✓ **Formule concentrée et dédiée** au soutien du système immunitaire.
- ✓ 1000 mg de **vitamine C**.
- ✓ 400 UI de **vitamine D**.
- ✓ Riche en **zinc**.
- ✓ **Comprimé effervescent**.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**30 comprimés effervescents : 14,50 €**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\*\* Action synergique des vitamines C, D et du zinc - La vitamine D et la vitamine C sont respectivement impliquées dans la réponse immunitaire innée et adaptative. Le zinc contribue au maintien d'une peau en bonne santé.

(1) Fantacone ML et al. The Effect of a Multivitamin and Mineral Supplement on Immune Function in Healthy Older Adults: A Double-Blind, Randomized, Controlled Trial. *Nutrients*. 2020 Aug 14;12(8):2447. • (2) Haryato et al. Multivitamin Supplementation Supports Immune Function and Ameliorates Conditions Triggered by Reduced Air Quality. *Vitam Miner* 2015;4:2. • (3) Maggini S et al. Vitamins C, D, and zinc: synergistic roles in immune function and infections. *Vitam Miner* 2017;6:3.

CH-20231109-60



*Immunité*  
**DEFENSE**

Complément alimentaire

VITALITÉ

**AU QUOTIDIEN**



**2 x 28 gélules végétales**

# PRÉPARER SES DÉFENSES NATURELLES\*



GÉLULES  
VÉGÉTALES

4en1

FORMULE  
UNIQUE 4 EN 1



FORMULE  
COMPLÈTE



28 JOURS  
EN PROGRAMME

## COMPOSITION



### • GÉLULE VERTE :

#### • PLANTE :

Extrait d'Echinacée pourpre : 100 mg  
(300 mg équivalent plante sèche).

#### • VITAMINES :

Vitamine D : 30 µg (1200 UI).  
Vitamine C : 200 mg.  
Vitamine B6 : 1,65 mg.  
Vitamine B9 : 200 µg.  
Vitamine B12 : 4 µg.

#### • MINÉRAUX :

Zinc : 4 mg.

### • GÉLULE BLANCHE :

#### • SOUCHE MICROBIOTIQUE :

*Bifidobacterium lactis* B104 :  
2 milliards d'UFC à préemption.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- Prendre 1 fois par jour avec un grand verre d'eau, 1 gélule verte et une gélule blanche.
- Déconseillé aux enfants de moins de 15 ans, aux femmes enceintes ou allaitantes.
- Si vous prenez un traitement médicamenteux (en particulier des médicaments immunosuppresseurs) ou si vous avez des problèmes de santé (notamment, SIDA et/ou infection par le VIH ou une pathologie auto-immune), ou si vous avez un terrain allergique ou atopique, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre ce complément alimentaire.
- Ce produit n'est pas adapté aux personnes souffrant de troubles rénaux.

## \*MODE D'ACTION

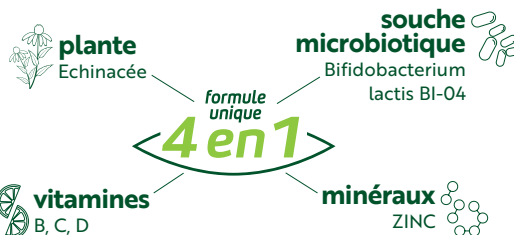


- L'Echinacée est une plante reconnue pour **soutenir le système immunitaire**.
- Les vitamines C, D, B6, B9, B12 et le zinc contribuent au **fonctionnement normal du système immunitaire**.

## LES +



- ✓ Une formule unique et complète.



- ✓ Une souche microbiotique scientifiquement étudiée à cette dose<sup>(1,2)</sup>.
- ✓ Une dose journalière optimale en vitamine D.
- ✓ Fabriqué en France.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**2x 28 gélules : 15,50€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) West NP et al. Clin Nutr. 2014 Aug;33(4):581-7. (2) Turner RB et al. Benef Microbes. 2017 Apr 26;8(2):207-215.



Immunité **GOMMES**

Complément alimentaire

**NOUVEAU**



**AU QUOTIDIEN**



**GOÛT ORANGE**

**60 gummies**

# BEROCCA® IMMUNITÉ GOMMES

## L'IMMUNITÉ DANS DES GOMMES FRUITÉES\*



GOMME



FORMULE  
CONCENTRÉE  
EN VITAMINE D



GOÛT ORANGE



À PARTIR DE 10 ANS

### COMPOSITION



#### • 8 VITAMINES ET MINÉRAUX :

Vitamine A.  
Vitamines B (B6, B8, B12).  
Vitamine C : 160 mg pour 2 gommes.  
Vitamine D : 26 µg pour 2 gommes.  
Vitamine E.

+ Zinc.

### MODE D'ACTION



- Les vitamines A, C, D et le zinc **contribuent au fonctionnement normal du système immunitaire.**
- La vitamine D et la vitamine C sont respectivement impliquées dans la réponse innée et adaptative.
- Le zinc **contribue au maintien d'une peau en bonne santé.**

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE ORALE :

- **2 gommes par jour.**
- Déconseillé aux enfants de moins de 10 ans, aux femmes enceintes ou désireuses de l'être et aux femmes ménopausées.
- Les femmes allaitantes ainsi que les personnes sous contrôle médical, doivent demander conseil à leur médecin ou pharmacien avant de prendre ce complément alimentaire.

### LES +



- ✓ **Formule unique** avec une **forte concentration en vitamine D.**
- ✓ Action complète sur les 3 lignes de défense\*\*.
- ✓ Goût orange.
- ✓ À partir de 10 ans.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**60 gommes : 14,95€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* Les vitamines C, D et le zinc contribuent au fonctionnement normal du système immunitaire.

\*\* Les 3 lignes de défense : 1. La peau et les muqueuses, 2. La réponse immunitaire innée, 3. La réponse immunitaire adaptative // La vitamine D et la vitamine C sont respectivement impliquées dans la réponse innée et adaptative. Le zinc contribue au maintien d'une peau en bonne santé.

# Supradyn®

Complément alimentaire

VITALITÉ



30 comprimés effervescents



20 comprimés effervescents



30 comprimés effervescents



20 sticks



30 comprimés à avaler



# Supradyn<sup>®</sup> magnésia

Complément alimentaire

## FORME ET SÉRÉNITÉ RÉSISTANCE AU STRESS\*



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



RICHE EN  
MAGNESIUM



EN PÉRIODE  
DE STRESS



30 comprimés effervescents



### COMPOSITION\*\*



#### • 9 VITAMINES

B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12, C.

#### • 3 MINÉRAUX

Magnésium : 120 mg.

Calcium : 120 mg.

Zinc : 9,5mg.

\*\* Pour un comprimé.

### MODE D'ACTION



- **\*VITAMINE B9** contribue à des fonctions psychologiques normales, comme la résistance au stress.
- **MAGNÉSIUM + VITAMINES B1, B2, B3, B6, B8, B12, C** contribuent au fonctionnement normal du système nerveux.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE ORALE :

- 1 comprimé par jour pendant 30 jours, renouvelable si besoin.
- **Déconseillé aux enfants, aux adolescents, aux femmes enceintes ou allaitantes.**
- **Ce produit n'est pas adapté aux personnes souffrant de troubles rénaux.**

### LES +



- ✓ Une **formule complète** adaptée aux besoins des femmes.
- ✓ La **juste dose en magnésium** (1/3 des ANC<sup>(1)</sup>)<sup>(2)</sup>.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**30 comprimés : 14,50 €**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

(1) Apports Nutritionnels Conseillés magnésium femme adulte : 360 mg.

(2) Environ 3/4 des femmes qui ont des apports en magnésium inférieurs aux ANC ont un besoin en magnésium inférieur à 120 mg.  
Galan P et al. Dietary magnesium intake in a French adult population in the SU.VI.MAX study. Magnes Res. 1997 Dec;10(4) :321-8.

# Supradyn® **intensia**

Complément alimentaire

## LA RECHARGE D'ÉNERGIE\* SPÉCIFIQUE POUR LES FEMMES



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT  
OU À AVALER



STICK  
SANS EAU



RICHE  
EN FER



30 comprimés effervescents

20 sticks

30 comprimés à avaler

### COMPOSITION\*\*



#### • 13 VITAMINES

Vitamines A, C, D, E, K.

Vitamines B (B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12).

• 9 MINÉRAUX dont le fer : 14 mg.

• COENZYME Q10 : 4,5 mg.

\*\* Pour un comprimé ou stick.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE ORALE :

• 1 comprimé ou stick par jour pendant 30 jours, renouvelable si besoin.

• **Déconseillé aux enfants (moins de 18 ans).**

• **Les femmes enceintes ou allaitantes, les personnes présentant une fragilité osseuse, ainsi que les personnes sous contrôle médical, doivent demander conseil à leur médecin ou pharmacien avant de prendre ce complément alimentaire.**

### MODE D'ACTION



• \*Les vitamines B (sauf B9) contribuent au **MÉTABOLISME ÉNERGÉTIQUE NORMAL.**

• Les vitamines B2, B3, B5, B6, B9, B12, C et le fer contribuent à **RÉDUIRE LA FATIGUE.**

### LES +



#### RICHE EN FER

✓ Dose optimale couvrant **100%** des valeurs nutritionnelles de référence.

#### LE FORMAT STICK

✓ À prendre sans eau pour une absorption rapide.

✓ Pratique pour une prise en toute **liberté.**

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**30 comprimés effervescents : 16,50€**

**30 comprimés à avaler : 16,50€**

**20 sticks : 13,50€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# Supradyn® boost

Complément alimentaire

UNE FORMULE COMPLÈTE  
POUR BOOSTER VOTRE  
ÉNERGIE\*



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



GUARANA



20 comprimés effervescents

## COMPOSITION\*\*



### • 9 VITAMINES

Vitamines B (B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12),  
vitamine C.

### • 3 MINÉRAUX

Calcium, magnésium, zinc.

### • 1 PLANTE

Guarana : 222,22 mg dont 40 mg de caféine.

\*\* Pour un comprimé.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- 1 comprimé effervescent par jour, à prendre de préférence le matin, après le repas.
- En prise ponctuelle.
- Déconseillé aux enfants de moins de 18 ans et aux femmes enceintes ou allaitantes.
- Ne pas prendre en association d'autres stimulants.

## MODE D'ACTION



- \* Les vitamines B (sauf B9), contribuent **AU MÉTABOLISME ÉNERGÉTIQUE NORMAL.**
- Les vitamines B2, B3, B5, B6, B9, B12 et C contribuent à **RÉDUIRE LA FATIGUE.**
- Le Magnésium contribue au **FONCTIONNEMENT NORMAL DU SYSTÈME NERVEUX.**
- \* Le guarana contribue à réduire la fatigue.
- La caféine contribue à améliorer la concentration et à augmenter la vigilance.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**20 comprimés : 14,50€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# GURONSAN®

Glucuronamide  
Vitamine C  
Caféine

Médicament

## POUR LUTTER EFFICACEMENT CONTRE UN ÉTAT DE FATIGUE PASSAGER



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



3 PRINCIPES  
ACTIFS

### FORMULE\*

- VITAMINE C : 1g.
- CAFÉINE : 100 mg.
- GLUCURONAMIDE : 800 mg.

\* Pour 2 comprimés par jour.

### POSOLOGIE

#### VOIE ORALE

- Traitement d'appoint réservé à l'adulte (+ de 15 ans).
- Les comprimés sont à dissoudre dans un verre d'eau.
- 2 comprimés par jour (1 le matin et 1 le midi). Limité à 2 semaines.

LIBRE  
ACCÈS



Boîte de 30 comprimés  
effervescents

Arôme Gin fizz

### MODE D'ACTION

- 3 PRINCIPES ACTIFS pour une ACTION ANTI-ASTHÉNIQUE.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :  
**30 comprimés : 19,90€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

Médicament préconisé dans le traitement d'appoint de l'asthénie fonctionnelle de l'adulte.

Visa n° : 23/07/61889660/PM/001 · CH-20230628-12

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## **GURONSAN**, comprimé effervescent

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :** Traitement d'appoint de l'asthénie fonctionnelle.

### **DONNÉES DE SECURITE :**

#### **CONTRE-INDICATIONS :**

- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.
- Lithiase rénale oxalocalcique lors de l'utilisation de fortes doses d'acide ascorbique (>1 g).
- Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'énoxacine.

#### **MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

- Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.
- Contient 616 mg de sodium par comprimé (=30,8% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS. GURONSAN est considéré comme hautement dosé en sodium. À prendre en compte particulièrement chez les patients suivant un régime hyposodé strict.
- Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aigue ont été rapportés avec des doses élevées d'acide ascorbique (>1 g/j). Il est important de respecter les posologies.
- Il est préférable d'éviter la prise de ce médicament après 16 h (possible survenue d'insomnie).

#### **GROSSESSE :**

En l'absence de données suffisantes, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

#### **ALLAITEMENT :**

En l'absence de données du passage de ce médicament dans le lait maternel, l'utilisation de celui-ci est à éviter pendant l'allaitement.

#### **EFFETS INDÉSIRABLES :**

Excitation, insomnies, palpitations.

Pour plus d'information sur les effets indésirables peu fréquents ou rares consultez le résumé des caractéristiques du produit.

#### **Déclaration des effets indésirables suspectés :**

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

#### **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :**

Médicament non soumis à prescription médicale. Non agréé aux collectivités. Non remboursable.

Réf : 9403/02



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# Laroscorbine®

Médicament

## UN DOSAGE THÉRAPEUTIQUE POUR LUTTER CONTRE LA FATIGUE PASSAGÈRE



COMPRIMÉ  
À CROQUER  
& COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



2 DOSAGES



AVEC OU  
SANS SUCRE

### FORMULE\*



- 2 DOSAGES DE VITAMINE C :
  - 500 mg.
  - 1g.

\* Pour un comprimé.

### POSOLOGIE



#### VOIE ORALE :

- **500 mg** : 1 à 2 comprimés par jour.
- **1g** : 1 comprimé par jour.
- Traitement **limité à 1 mois pour les 2 dosages.**
- **À PARTIR DE 15 ANS.**



1g sans sucre

Boîtes de 15 et  
30 comprimés  
effervescents

1g

Boîte de 30  
comprimés  
effervescents

500mg

Boîte de 30  
comprimés  
à croquer

### MODE D'ACTION



- La vitamine C a une **ACTION ANTI-ASTHÉNIQUE.**

### LES +



- ✓ 2 dosages.
- ✓ Avec ou sans sucre.
- ✓ 2 galéniques (comprimé à croquer & comprimé effervescent).

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

15 comprimés effervescents sans sucre : 5,90 €  
30 comprimés effervescents sans sucre : 9,90 €  
30 comprimés effervescents : 9,50 €  
30 comprimés à croquer : 9,90 €

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

Médicaments indiqués dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Visa n° : 23/07/69435752/PM/001 · CH-20230628-13

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



**LAROSCORBINE**, comprimé effervescent sans sucre 1 g

**LAROSCORBINE**, comprimé effervescent 1 g

**LAROSCORBINE**, comprimé à croquer 500 mg

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- En cas de phénylcétonurie (présence d'aspartam).
- Néphrolithiase ou antécédents de néphrolithiase.
- Hyperoxalurie.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 mL/min).
- Enfants et adolescents < 15 ans.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- En cas de persistance des troubles au-delà de 1 mois de traitement ou d'aggravation des troubles, une recherche étiologique doit être effectuée et la conduite à tenir réévaluée.
- Ne pas dépasser la posologie recommandée.
- La prise de vitamine C en fin de journée est à éviter (effet légèrement stimulant).
- Prendre en compte les apports en vitamine C issus d'autres sources.
- La vitamine C augmente l'absorption gastro-intestinale du fer : en cas d'hémochromatose, l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.

### • Comprimé effervescent 1 g :

- Contient du saccharose (1070 mg par comprimé) : utilisation déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase.
- Contient 0,257 g de sodium par comprimé (= 12,85 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS). À prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

### • Comprimé effervescent sans sucre 1 g :

- Contient 0,312 g de sodium par comprimé (= 15,6 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS). À prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.
- Contient du saccharose (67 mg de saccharose par comprimé effervescent) : utilisation déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase/isomaltase.

**Comprimé à croquer 500 mg :** Contient du sorbitol (619,1mg/comprimé), déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose. Contient de l'aspartam (5 mg/comprimé), source de phénylalanine, déconseillé chez les patients présentant une phénylcétonurie.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :** en l'absence de données suffisantes, et par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de LAROSCORBINE pendant la grossesse et l'allaitement.

**EFFETS INDÉSIRABLES :** les doses élevées (>1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhée) ou urinaires (précipitation de calculs d'urate, de cystine et/ou d'oxalate) et peuvent provoquer une hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

Pour plus d'information sur les effets indésirables peu fréquents ou rares consultez le résumé des caractéristiques du produit.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



**CONDITIONS DE PRESCRIPTIONS ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale. Non agréé aux collectivités. Non remboursable.

*Réf. 6035-21813-26742/03*



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



# NOTES

A series of horizontal dotted lines for taking notes, spanning the width of the page.

# SÉRÉNITÉ





**Euphytose®**  
120 comprimés  
Médicament



**Euphytose®**  
180 comprimés  
Médicament



**EuphytoseStress® Concentration**  
30 comprimés  
Complément alimentaire



**EuphytoseStress® Digestion**  
2x 14 gélules à avaler  
Complément alimentaire



**EuphytoseNuit®**  
30 comprimés  
Complément alimentaire



**EuphytoseNuit®**  
20 sachets à infuser  
Complément alimentaire



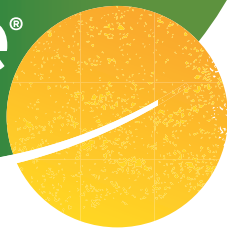
**EuphytoseNuit® LP 1,9mg**  
15 comprimés bicouches  
Complément alimentaire



**EuphytoseNuit® LP 1,9mg**  
30 comprimés bicouches  
Complément alimentaire

# Euphytose®

Médicament de phytothérapie



LIBRE  
ACCÈS

Boîte de 120 comprimés



LIBRE  
ACCÈS

Boîte de 180 comprimés

# UNE FORMULE UNIQUE SOULAGE LES SYMPTÔMES LÉGERS DU STRESS ET FAVORISE LE SOMMEIL



COMPRIMÉ  
ENROBÉ



4 PLANTES  
AUX PROPRIÉTÉS SÉDATIVES  
ET ANXIOLYTIQUES (1,7)



ADULTE ET ADOLESCENT  
DE PLUS DE 12 ANS

## FORMULE\*



- VALÉRIANE (50 mg/cp).
- PASSIFLORE (40 mg/cp).
- AUBÉPINE (10 mg/cp).
- BALLOTE (10 mg/cp).

\* Pour un comprimé.

## POSOLOGIE



### VOIE ORALE :

Pour les symptômes légers du stress :

- **Adulte** : 1 à 2 comprimés 3 fois/jour.
- **Adolescent de plus de 12 ans** : 1 comprimé 3 fois/jour.

Pour favoriser le sommeil :

- **Adulte** : 1 comprimé au repas le soir 1 comprimé au coucher.
- **Adolescent de plus de 12 ans** : 1 comprimé au repas du soir.
- **Durée de traitement de 1 mois.**

Si les symptômes persistent au-delà de 2 semaines d'utilisation, un médecin ou un pharmacien devra être consulté.

## MODE D'ACTION



- **SOULAGE** les symptômes légers du **STRESS** :
  - Atténue les symptômes de nervosité légère (1,2,3,4).
  - Réduit l'anxiété et l'irritabilité mineure (4,5,6,7).
- **FAVORISE** le sommeil :
  - Action sédative (1,4,5,6).
  - Améliore la qualité du sommeil (2).

## LES +



- ✓ **Une formule unique** de 4 plantes aux propriétés sédatives et anxiolytiques (1,7).
- ✓ **Sans dépendance ni accoutumance.**
- ✓ **Médicament - efficacité** traditionnellement démontrée (8).
- ✓ **N°1 des prescriptions** (9).

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**120 comprimés : 10,60 €**

**180 comprimés : 13,50 €**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

Médicament traditionnel à base de plantes, utilisé pour soulager les symptômes légers du stress et favoriser le sommeil. Son usage est réservé à l'indication spécifiée sur la base exclusive de l'ancienneté de l'usage. A partir de 12 ans. Chez l'enfant un trouble du sommeil nécessite une consultation médicale.

(1) European Medicines Agency - Committee on Herbal Medicinal Products - Herbal medicine: summary for the public - Hawthorn leaf and flower. Mai 2016 • (2) European Medicines Agency - Committee on Herbal Medicinal Products - Herbal medicine: summary for the public - Valerian root. Avril 2016 • (3) European Medicines Agency - Committee on Herbal Medicinal Products - Community Herbal monograph on "Passiflora incarnata L., herba. Mars 2014 • (4) M. Wichtl, R. Anton, Plantes thérapeutiques, Tradition pratique officinale, science et thérapeutique, 2e édition, Lavoisier, 2003 • (5) Jean Bruneton, Phytothérapie, les données de l'évaluation, Lavoisier, 2002 • (6) Les plantes médicinales, Encyclopédie pratique, 2e édition, Selection du Reader's Digest, 2001 • (7) Orhan I.E. Phytochemical and pharmacological activity profile of Crataegus oxyacantha L. (hawthorn) - A cardiogenic herb. Curr. Med. Chem. 2017 • (8) RCP Euphytose, comprimé enrobé • (9) Bayer - données calculées à partir de bases de données IQVIA - Pharmatrend France - en pharmacie - marché reconstitué à partir d'une liste de produits de vente libre fournie par Bayer sur le marché des produits calmants et d'endormissement - cumul mobile annuel Mai 2023 - ventes valeur prescrites.

Visa n° : 23/07/68171068/PM/001 • CH-20230628-23

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## EUPHYTOSE, comprimé enrobé

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :** Médicament traditionnel à base de plantes, utilisé pour soulager les symptômes légers du stress et favoriser le sommeil. Son usage est réservé à l'indication spécifiée sur la base exclusive de l'ancienneté de l'usage. Ce médicament est indiqué chez les adultes et les adolescents à partir de 12 ans.

### **DONNÉES DE SÉCURITÉ**

- **CONTRE-INDICATIONS :** Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients.
- **MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**
- Si les symptômes s'aggravent lors de l'utilisation du médicament, un médecin ou un pharmacien devra être consulté.
- Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.
- Les patients atteints d'insuffisance hépatique, ayant un antécédent d'atteinte hépatique ou traités par des médicaments hépatotoxiques doivent consulter un médecin avant de prendre ce médicament.

Il n'existe aucune étude d'adaptation de dosage dans les cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

Si des symptômes d'insuffisance hépatique apparaissent (jaunisse, urines foncées, selles décolorées), le traitement doit être arrêté et un médecin doit être consulté immédiatement.

- Ce médicament contient 0,006 mg de benzoate de sodium (E211) par dose.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de Sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

#### **Population pédiatrique :**

En l'absence de données suffisantes dans cette population, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les enfants de moins de 12 ans.

- **FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**
- **Grossesse et allaitement :** La sécurité chez la femme enceinte et allaitante n'a pas été établie. En l'absence de données suffisantes, l'utilisation de ce médicament est déconseillée.
- **Fertilité :** Aucune donnée sur la fertilité n'est disponible.
- **EFFETS INDESIRABLES :**
- Troubles gastrointestinaux.
- Des cas d'atteintes hépatiques ont été très rarement observés lors d'un traitement par cette spécialité, notamment chez l'enfant et en cas de dépassement de la posologie conseillée (fréquence indéterminée).

Pour plus d'information sur les effets indésirables peu fréquents ou rares consultez le résumé des caractéristiques du produit.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale. Non agréé aux collectivités. Non remboursable.

Réf : 09451/03



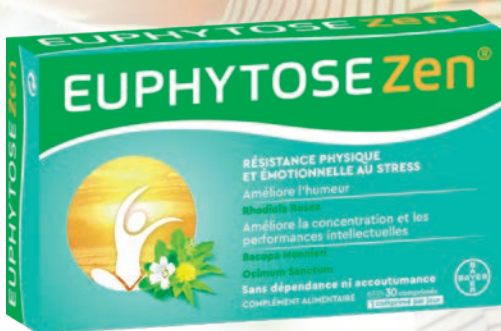
Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



# Euphytose<sup>®</sup> Stress<sup>®</sup>

CONCENTRATION

Complément alimentaire



30 comprimés à avaler

DEVIENT



30 comprimés à avaler

 Fabriqué en France



# UNE ASSOCIATION UNIQUE DE PLANTES ADAPTOGÈNES POUR RESTER CONCENTRÉ ET EN FORME FACE AU STRESS <sup>(1)</sup>



COMPRIMÉ À AVALER



GESTION DU STRESS <sup>(1)</sup>



1 BOÎTE = 30 COMPRIMÉS

## COMPOSITION\*



- *Rhodiola Rosea* 170 mg, plante adaptogène <sup>(1)</sup>.
- *Bacopa Monnieri* 160 mg, plante adaptogène <sup>(1)</sup>.
- *Ocimum Sanctum* 30 mg.

\* Pour un comprimé.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **2 comprimés par jour** à avaler avec un verre d'eau, en journée, de préférence le matin ou le midi.
- **En programme de 15 jours.**
- L'usage prolongé est déconseillé.
- **Réservé à l'adulte (18 ans)**, tenir hors de la portée des jeunes enfants.

## Concentré face au stress <sup>(1)</sup>

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**30 comprimés : 12,90 €**

## MODE D'ACTION



- La *Rhodiola Rosea*, pour son effet bénéfique sur la fatigue induite par le stress.
- Le *Bacopa Monnieri*, pour améliorer la concentration et aider à maintenir l'équilibre mental dans des circonstances stressantes.

## LES +



- ✓ **Une association unique** de plantes adaptogènes: la *Rhodiola Rosea* et le *Bacopa Monnieri*.
- ✓ **Contribue à améliorer la concentration** dès la 1<sup>ère</sup> prise grâce au *Bacopa Monnieri* <sup>(2, 3)</sup>.
- ✓ **Sans dépendance ni accoutumance.**
- ✓ **Posologie simple** : 2 comprimés par jour.

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) La *Rhodiola Rosea* a un effet bénéfique sur la fatigue induite par le stress. Le *Bacopa Monnieri* améliore la concentration et aide à maintenir l'équilibre mental dans des circonstances stressantes.

(2) Downey LE *et al.* An Acute, Double-Blind, Placebo-Controlled Crossover Study of 320 mg and 640 mg Doses of a Special Extract of *Bacopa monnieri* (CDRI 08) on Sustained Cognitive Performance. *Phytother. Res.* 2013; 27 : 1407-1413.

(3) Benson S *et al.* An Acute, Double-Blind, Placebo-Controlled Cross-over Study of 320 mg and 640 mg Doses of *Bacopa Monnieri* (CDRI 08) on Multitasking Stress Reactivity and Mood. *Phytother. Res.* 2014; 28 : 551-559.

# Euphytose Stress<sup>®</sup>

DIGESTION

Complément alimentaire



2x 14 gélules à avaler  
Complément alimentaire

2x 14 gélules à avaler  
Complément alimentaire

 Fabriqué en France

# UNE SOLUTION UNIQUE POUR CONSERVER SON ÉQUILIBRE INTESTINAL FACE AU STRESS



GÉLULES VÉGÉTALES  
(2X 14)



CONFORT INTESTINAL<sup>(1)</sup>



PROGRAMME  
DE 14 JOURS

## COMPOSITION\*



### GÉLULE VERTE :

- Mélisse 500mg, (équival. à 1.5g plante sèche).
- Vitamine B2 0,70mg.

### GÉLULE BLANCHE :

- *Lactobacillus Acidophilus* (LA-14) **3 MILLIARDS D'UFC<sup>(2)</sup> À PÉREMPTION** souche probiotique.

\* Pour un comprimé.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **2 gélules par jour** à avaler avec un verre d'eau de préférence le matin.
- Prendre simultanément 1 gélule verte de Mélisse + Vitamine B2 et 1 gélule blanche de *Lactobacillus Acidophilus* (LA-14).
- **En programme de 14 jours** renouvelable.
- **Tenir hors de la portée des jeunes enfants**, à partir de 12 ans.

*Équilibre intestinal  
conservé face au stress*

\*\* Après 14 jours de programme.

(1) La Mélisse contribue à une relaxation optimale, le bien-être digestif et l'équilibre du transit. La Vitamine B2 contribue au maintien de muqueuses intestinales dont la paroi intestinale. *Lactobacillus Acidophilus* est une souche probiotique dosée à 10 milliards d'UFC à fabrication qui contribue au maintien de la flore intestinale. • (2) UFC : Unité Formant Colonie. • (3) Danisco. *Lactobacillus Acidophilus* La-14. Technical Memorandum. TM48-le. • (4) Étude de satisfaction réalisée sur EuphytoseConfort Intestinal en Novembre 2020 sur 100 femmes ayant des inconforts intestinaux et en recherche de solutions pour améliorer leur confort intestinal - Expansion Consulteam. • (5) EFSA Panel on Dietetic Products, Nutrition and Allergies (NDA), Scientific Opinion on the substantiation of health claims related to riboflavin (vitamin B2) and [...] maintenance of normal skin and mucous membranes (ID 31, 33), EFSA Journal 2010;8(10):1814. • (6) Kennedy DO et al. Modulation of Mood and Cognitive Performance Following Acute Administration of Single Doses of Melissa Officinalis (Lemon Balm) with Human CNS Nicotinic and Muscarinic Receptor-Binding Properties. *Neuropsychopharmacology*. 2003; 28: 1871-1881. • (7) Scholey A et al. Anti-stress effects of lemon balm-containing foods. *Nutrients*. 2014; 6: 4805-4821.

CH-20231109-60

## MODE D'ACTION



- La Mélisse pour **LA RELAXATION, LE BIEN ÊTRE DIGESTIF ET L'ÉQUILIBRE DU TRANSIT<sup>(1)</sup>**.
- La Vitamine B2 pour **LE BON FONCTIONNEMENT DES PAROIS INTESTINALES<sup>(1,5)</sup>**.
- Une souche probiotique *Lactobacillus Acidophilus* (LA-14) pour contribuer à maintenir l'équilibre de la flore intestinale<sup>(1,6,7)</sup>.

## LES +



- ✓ **Une association unique de Mélisse, de Vitamine B2 et d'une souche probiotique** adaptée aux conditions gastro-intestinales<sup>(3)</sup>.
- ✓ **Une formule double action** pour contribuer au confort intestinal en 14 jours<sup>(1)</sup>.
- ✓ **Un produit qui a fait ses preuves<sup>(4)</sup> :**
  - **88% des personnes sont satisfaites\*\*.**
  - **87% recommanderaient ce produit\*\*.**

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**2x 14 gélules : 15,90€**

**\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

# Euphytose Nuit®

1MG

Complément alimentaire


## Bien s'endormir<sup>(1)</sup>



30 comprimés à avaler



30 comprimés à avaler

 Fabriqué en France

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement.

# EUPHYTOSENUIT COMPRIMÉ, UNE SOLUTION POUR S'ENDORMIR RAPIDEMENT



COMPRIMÉ À AVALER



ENDORMISSEMENT  
PLUS RAPIDE



1 BOÎTE =  
30 NUITS DE SOMMEIL<sup>(2)</sup>

## COMPOSITION\*



- **MÉLATONINE** 1mg.  
Hormone naturelle du sommeil.
- **EXTRAIT DE PASSIFLORE** 500 mg,  
(équival. à 1.5g plante sèche).  
D'origine végétale 100% naturel.

\* Pour un comprimé.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **En usage ponctuel. Lire les précautions d'emploi avant utilisation.**
- **1 comprimé par jour**, entre 30 minutes et une heure avant le coucher.
- **RÉSERVÉ À L'ADULTE.**
- Déconseillé aux femmes enceintes ou allaitantes, aux personnes souffrant de maladies inflammatoires ou auto-immunes, ou avant une activité pouvant poser un problème de sécurité en cas de somnolence.
- Un avis médical est nécessaire pour les personnes sous contrôle médical (notamment épilepsie, asthme, trouble de l'humeur, du comportement ou de la personnalité), ou sous traitement médicamenteux (notamment sédatif).

## MODE D'ACTION



- La mélatonine pour un **ENDORMISSEMENT PLUS RAPIDE**<sup>(1)</sup>.
- La passiflore pour un **SOMMEIL RÉPARATEUR**<sup>(2)</sup>.

## LES +



- ✓ Sans dépendance ni accoutumance.
- ✓ 1 comprimé = 1 nuit de sommeil<sup>(2)</sup>.
- ✓ Extrait de Passiflore d'origine végétale 100% naturel.
- ✓ N°1 des références du marché de la mélatonine<sup>(3)</sup>.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**30 comprimés : 14,75€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

S'endormir & bien dormir<sup>(1) (2)</sup>

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement.

(2) La passiflore contribue à maintenir un sommeil de qualité.

(3) Source : Tableau – Marché Mélatonine – Pharmacies – France Métropolitaine – MAT Août 2023

# Euphytose Nuit®

SACHET 1MG

Complément alimentaire

## Bien s'endormir<sup>(1)</sup>



20 sachets à infuser

DEVIENT



20 sachets à infuser

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement.

# EUPHYTOSE NUIT SACHET, UNE GALÉNIQUE INNOVANTE POUR S'ENDORMIR RAPIDEMENT



SACHET À INFUSER



ENDORMISSEMENT  
PLUS RAPIDE



1 BOÎTE =  
20 NUITS DE  
SOMMEIL

## COMPOSITION\*



- **MÉLATONINE** 1mg.  
Hormone naturelle du sommeil.
- **FEUILLE D'ORANGER** 490mg.
- **TILLEUL ARGENTÉ** 490mg.
- **MATRICAIRE CAMOMILLE** 140mg.
- **MENTHE POIVRÉE** 140mg.
- **SAUGE** 140mg.

\* Pour un sachet.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE ORALE :

- **En usage ponctuel. Lire les précautions d'emploi avant utilisation.**
- **1 sachet par jour** infusé dans de l'eau chaude juste bouillie (200 mL).
- **RÉSERVÉ À L'ADULTE.**
- Déconseillé aux femmes enceintes ou allaitantes, aux personnes souffrant de maladies inflammatoires ou auto-immunes, sous anti-hypertenseurs, ou avant une activité pouvant poser un problème de sécurité en cas de somnolence.
- Un avis médical est nécessaire pour les personnes sous contrôle médical (notamment épilepsie, asthme, trouble de l'humeur, du comportement ou de la personnalité), ou sous traitement médicamenteux (notamment sédatif).

## MODE D'ACTION



- La mélatonine pour un **ENDORMISSEMENT PLUS RAPIDE** <sup>(1)</sup>.
- La feuille d'oranger pour un **sommeil réparateur** et un **EFFET RELAXANT** <sup>(2)</sup>.

## LES +



- ✓ **Sans dépendance ni accoutumance.**
- ✓ **1 boîte = 20 nuits de sommeil.**
- ✓ **Un sachet à infuser facile à prendre.**
- ✓ **Le format sachet à infuser assure une libération accélérée de la mélatonine pour un endormissement plus rapide** <sup>(1)</sup>.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**20 sachets : 9,40€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

S'endormir & bien dormir <sup>(1)</sup>

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement.

(2) La feuille d'oranger contribue à maintenir un sommeil naturel et une relaxation optimale.

# Euphytose Nuit®

LP-1,9MG

Complément alimentaire

## Bien dormir<sup>(1)</sup>



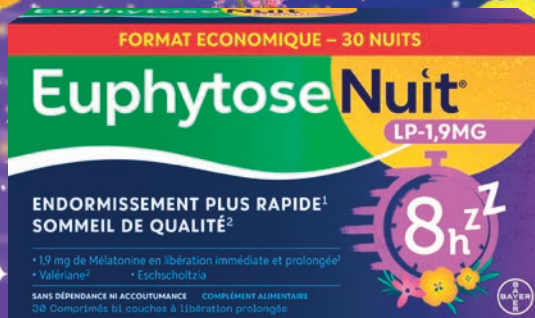
15 comprimés bicouches à libération prolongée

DEVIENT



15 comprimés bicouches à libération prolongée

NOUVEAU



30 comprimés bicouches à libération prolongée

 Fabriqué en France

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement. L'Eschscholtzia et la valériane contribuent à une relaxation optimale. La valériane aide à maintenir un sommeil de qualité.



# EUPHYTOSENUIT LP 1,9 MG, POUR UNE NUIT COMPLÈTE DE SOMMEIL



COMPRIMÉ  
BICOUCHES À  
LIBÉRATION  
PROLONGÉE



8H DE LIBÉRATION  
DE MELATONINE



NUIT COMPLÈTE  
DE SOMMEIL<sup>(1)</sup>



EXISTE EN FORMAT  
15 COMPRIMÉS OU  
30 COMPRIMÉS

## COMPOSITION\*



### COUCHE LIBÉRATION IMMÉDIATE:

- Mélatonine 1 mg.
- Extrait d'Eschscholtzia 80 mg.
- Extrait de Valériane 90 mg.

### COUCHE LIBÉRATION PROLONGÉE:

- Mélatonine 0,9 mg.
- Extrait de Valériane 210 mg.

\* Pour un comprimé.

## CONSEILS D'UTILISATION



- **En usage ponctuel. Lire les précautions d'emploi avant utilisation.**
- **1 comprimé par jour** à prendre avant le coucher (30 min à 2 heures).
- **RÉSERVÉ À L'ADULTE.**
- Déconseillé aux femmes enceintes ou allaitantes, aux personnes souffrant de maladies inflammatoires ou auto immunes, ou avant une activité pouvant poser un problème de sécurité en cas de somnolence.
- Un avis médical est nécessaire pour les personnes sous contrôle médical (notamment épilepsie, asthme, trouble de l'humeur, du comportement ou de la personnalité), ou sous traitement médicamenteux (notamment sédatif).

## MODE D'ACTION



- **En libération rapide:** une dose adaptée de mélatonine à 1 mg pour contribuer à réduire le temps d'endormissement, de l'Eschscholtzia et de la Valériane pour aider à une relaxation optimale<sup>(1)</sup>.
- **En libération prolongée:** de la Valériane pour aider à maintenir un sommeil de qualité et 0,9 mg de mélatonine. La mélatonine se libère pendant au moins 8 heures.

## LES +



- ✓ Sans dépendance ni accoutumance.
- ✓ La mélatonine réduit le temps d'endormissement et se libère pendant 8h.
- ✓ Réveils sans somnolence.
- ✓ Comprimé bicouches.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**15 comprimés : 14,75€**

**30 comprimés : 22,10€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) La mélatonine contribue à réduire le temps d'endormissement. L'Eschscholtzia et la valériane contribuent à une relaxation optimale. La valériane aide à maintenir un sommeil de qualité.

# GASTRO





**Rennie® Orange**  
Boîte de 36 comprimés  
Médicament



**Rennie®**  
Boîte de 48 comprimés  
Médicament



**Rennie® sans sucre**  
Boîte de 36 comprimés  
Médicament



**Rennie® sans sucre**  
Boîte de 60 comprimés  
Médicament



**Rennie® sans sucre**  
Boîte de 96 comprimés  
Médicament



**RennieLiquo®**  
Boîte de 20 sachets  
Médicament

NOUVEAU



**Rennaxt®**  
Boîte de 20 gommes à mâcher  
Médicament



**Rennie® Déflatine sans sucre**  
Boîte de 18 comprimés  
Médicament

NOUVEAU



**Renniedigest**  
Boîte de 20 sachets dose  
Complément alimentaire



**Mopralpro® 20 mg**  
Boîte de 7 comprimés  
Médicament



**Mopralpro® 20 mg**  
Boîte de 14 comprimés  
Médicament

NOUVEAU

# Renniedigest

Complément alimentaire

CONTRIBUE AU  
**BIEN-ÊTRE DIGESTIF**  
GRÂCE AU CALCIUM\*



20 sachets dose



SACHETS  
DOSE



1 BOÎTE =  
20 SACHETS



GOÛT  
CITRON

## COMPOSITION



• **120MG DE CALCIUM** sous forme de citrate de calcium pour 2 sachets-dose.

## CONSEILS D'UTILISATION



• **2 sachets / jour** à diluer dans un verre d'eau au moment du repas.

## MODE D'ACTION



• Le calcium contribue au fonctionnement normal des **ENZYMES DIGESTIVES**.

## LES +



- ✓ **20 sachets** au bon goût de citron.
- ✓ Sans sucres.
- ✓ **L'arôme citron** participe à la sensation de bien-être\*\*.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\* :

**20 sachets : 5,90€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

**PSCHIIIT...**

POUR LES JOURS **D'APRÈS**.



\*Le calcium contribue au fonctionnement normal des enzymes digestives.

\*\* Les désagrément digestifs peuvent laisser un mauvais goût dans la bouche (amertume par exemple), qui peut être pallié par l'arôme citron.

# NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes.



Médicament

# SOULAGE RAPIDEMENT LES BRÛLURES D'ESTOMAC ET LES REMONTÉES ACIDES OCCASIONNELLES

(<1 fois/semaine)



COMPRIMÉ BRÛLURES REMONTÉES AIGREURS  
À CROQUER D'ESTOMAC ACIDES D'ESTOMAC

## FORMULE



- CARBONATE DE MAGNÉSIUM d'origine naturelle.
- CARBONATE DE CALCIUM d'origine naturelle.

## POSOLOGIE



### VOIE ORALE :

- 1 à 2 comprimés au moment des douleurs, soit 4 à 8 par 24 h.
- En cas de douleurs plus intenses la posologie pourra être portée, pour une brève période, à 11 comprimés par jour.
- La durée du traitement est limitée à 10 jours.
- ADULTE À PARTIR DE 15 ANS.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

36 comprimés Menthe verte : 7,49 €  
 60 comprimés Menthe verte : 8,99 €  
 96 comprimés Menthe verte : 10,49 €  
 48 comprimés Menthe : 7,99 €  
 36 comprimés Orange : 7,49 €

Le traitement du RGO repose sur la mise en place des mesures hygiéno-diététiques et, si elles sont insuffisantes, un traitement médicamenteux à base d'antiacide, d'alginates, anti-H2 ou d'IPP<sup>(1)</sup>.

Les médicaments de la gamme Rennie® sont indiqués chez l'adulte (à partir de 15 ans) dans les brûlures d'estomac et les remontées acides.

(1) HAS - Avis de la Commission de Transparence sur un oméprazole - Juin 2022.

Visa n° : 23/07/65323026/PM/001 • CH-20230628-25



LIBRE ACCÈS

Orange comprimés à croquer x36



LIBRE ACCÈS

Menthe comprimés x48



LIBRE ACCÈS

Sans sucre Menthe verte comprimés à croquer x36



LIBRE ACCÈS

Sans sucre Menthe verte comprimés à croquer x60



LIBRE ACCÈS

Sans sucre Menthe verte comprimés à croquer x96

## MODE D'ACTION



- NEUTRALISE rapidement L'EXCÈS D'ACIDITÉ.
- AGIT DIRECTEMENT dans l'estomac et SOULAGE les BRÛLURES D'ESTOMAC et les REMONTÉES ACIDES.

## LES +



- ✓ Les principes actifs de Rennie® agissent localement.
- ✓ L'utilisation peut être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire et sur l'avis du médecin (il faut, toutefois, limiter la dose journalière et la durée de prise de ce médicament).
- ✓ L'allaitement est possible dans les conditions normales d'utilisation de ce médicament.

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.



**RENNIE**, comprimé.

**RENNIE**, sans sucre, comprimé à croquer.

**RENNIE**, orange, comprimé à croquer.

## • CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients,
- Insuffisance rénale sévère,
- Hypercalcémie et/ou toutes situations conduisant à une hypercalcémie,
- Néphrolithiase liée à la présence de calculs calciques,
- Hypophosphatémie.

## • Mises en garde spéciales

Il est conseillé aux patients de prendre un avis médical en cas de :

- Perte de poids,
- Difficultés à avaler ou gêne abdominale persistante,
- Troubles de la digestion apparaissant pour la première fois ou s'étant modifiés récemment,
- Insuffisance rénale,
- Hypercalciurie.

## **Rennie, comprimé et Rennie orange, comprimé :**

Contient du saccharose (475 mg par comprimé) : les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase ne doivent pas prendre ce médicament. En tenir compte dans la ration journalière.

## **Rennie sans sucre, comprimé à croquer :**

Contient du sorbitol (400 mg par comprimé) : les patients présentant une intolérance héréditaire au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

## • Précautions d'emploi

- En cas de persistance des troubles au-delà de 10 jours de traitement ou d'aggravation des troubles, une recherche étiologique doit être effectuée et la conduite à tenir réévaluée.
- Ne doit pas être utilisé par cure de plus de 10 jours.
- Ne doit pas être pris avec de grandes quantités de lait ou de produits laitiers.
- L'utilisation prolongée peut augmenter le risque de formation de calculs rénaux.

Si on est conduit à dépasser 4 à 8 comprimés par jour, ce traitement devra être de courte durée, ne devra pas être poursuivi après la disparition des symptômes et ne devra pas dépasser 11 comprimés par jour.

## • Associations faisant l'objet de précautions d'emploi

Par mesure de précaution, il convient de prendre les antiacides à distance des autres médicaments (plus de 2 heures).

- **Grossesse** : le suivi de grossesses exposées à cette association est insuffisant pour exclure tout risque. En conséquence, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Afin de prévenir un excès de calcium, la dose quotidienne maximale recommandée de Rennie ne doit pas être dépassée et la durée de traitement est limitée à 10 jours. D'autre part, il est conseillé aux femmes enceintes d'éviter une prise concomitante excessive de lait et de produits laitiers.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## Allaitement :

Allaitement possible dans les conditions normales d'utilisation.

Le calcium et le magnésium sont excrétés dans le lait maternel, cependant, aux doses thérapeutiques de Rennie, aucun effet sur les nouveau-nés / nourrissons allaités n'est attendu.

## • EFFETS INDÉSIRABLES :

**Troubles du système immunitaire** : réactions d'hypersensibilité (incluant rash, urticaire, prurit, angio-œdème, dyspnée et choc anaphylactique).

**Troubles métaboliques et de la nutrition** : chez certains patients notamment avec une insuffisance rénale, l'utilisation prolongée de fortes doses peut entraîner une hypermagnésémie, une hypercalcémie, un syndrome de Burnett associé à des complications rénales et une alcalose.

**Affections gastro-intestinales** : nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation et diarrhées ; agueusie.

**Troubles musculo-squelettiques et du tissu connectif** : faiblesse musculaire ; effets indésirables spécifiques au syndrome de Burnett.

**Troubles généraux** : calcinose et asthénie.

**Troubles du système nerveux** : maux de tête.

**Troubles rénaux et urinaires** : azotémie.

**Déclaration des effets indésirables suspectés** : Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

## CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Médicaments non soumis à prescription médicale. Non remboursables. Non agréés aux collectivités.

Ref.03754-14901-31415/02

Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

**RENNIE**, comprimé



**RENNIE**, sans sucre  
comprimé à croquer



**RENNIE**, orange  
comprimé à croquer







# Rennie LIQUO

Hydrotalcite

Médicament

## SOULAGE RAPIDEMENT ET PROTÈGE L'ESTOMAC DES BRÛLURES ET DES REMONTÉES ACIDES

(<1 fois/semaine)



SACHET  
DOSE



BRÛLURES  
D'ESTOMAC



REMONTÉES  
ACIDES

### FORMULE



- **HYDROTALCITE**  
(minéral que l'on peut retrouver à l'état naturel).
- **PRINCIPE ACTIF COMBINANT 3 COMPOSANTS**:
  - hydroxyde d'aluminium,
  - hydroxyde de magnésium,
  - carbonate de magnésium.
- **BIEN CONNUS POUR LEURS PROPRIÉTÉS ANTI-ACIDES.**

### POSOLOGIE



#### VOIE ORALE :

- **1 sachet, 1 à 4 fois par jour** au moment des douleurs (espacer les prises d'au moins 2h).
- **La durée du traitement est limitée à 10 jours.**
- **ADULTE À PARTIR DE 15 ANS.**
- **Prêt à l'emploi**, se prend directement sans besoin d'eau.

Le traitement du RGO repose sur la mise en place des mesures hygiéno-diététiques et, si elles sont insuffisantes, un traitement médicamenteux à base d'antiacide, d'alginates, anti-H2 ou d'IPP<sup>(1)</sup>.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans dans les brûlures d'estomac et remontées acides.

(1) HAS - Avis de la Commission de Transparence sur un oméprazole - Juin 2022.

Visa n° : 23/07/67979189/PM/001 · CH-20230628-37

LIBRE  
ACCÈS



Sans sucre - suspensions  
buvables x 20

### MODE D'ACTION



- **SOULAGE** en neutralisant rapidement l'**EXCÈS D'ACIDITÉ GASTRIQUE.**
- **PROTÈGE EN RENFORÇANT LA BARRIÈRE PROTECTRICE NATURELLE** de l'estomac.

### LES +



- ✓ **Un stick pour 2 actions**: soulagement et protection de l'estomac.
- ✓ Une formule unique à base d'**hydrotalcite**.
- ✓ Le **principe actif agit localement** et est ensuite éliminé par l'organisme.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**20 sachets : 8,49€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## RENNELiquo suspension buvable sans sucre

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'hydroxalcite ou à l'un des excipients.
- Insuffisance rénale sévère en raison de la présence de magnésium.
- Hypophosphatémie.
- Myasthénie.

#### Mises en garde

Il est conseillé aux patients de prendre un avis médical en cas de :

- Perte de poids,
- Difficultés à avaler ou gêne abdominale persistante,
- Troubles de la digestion apparaissant pour la première fois ou s'étant modifiés récemment,
- Insuffisance rénale.

### Précautions d'emploi :

- Chez les insuffisants rénaux et les dialysés chroniques tenir compte de la teneur en aluminium, 90 mg par gramme d'hydroxalcite (risque d'encéphalopathie).
- En cas de persistance des troubles au-delà de 10 jours de traitement ou d'aggravations des troubles, une recherche étiologique doit être effectuée et la conduite à tenir réévaluée.
- L'utilisation de fortes doses ou en traitement prolongé est à éviter chez les patients en insuffisance rénale, les patients souffrant d'Alzheimer ou d'autres formes de démence, et les patients souffrant d'hypophosphatémie ou suivant un régime alimentaire pauvre en phosphate.
- L'hydroxalcite ne doit pas être pris simultanément avec des aliments apportant de l'acidité (raisin, jus de fruit...) car cela entraînerait une augmentation de l'absorption intestinale en hydroxyde d'aluminium.

### Associations faisant l'objet de précautions d'emploi :

Par mesure de précaution, il convient de prendre les antiacides à distance des autres médicaments (plus de 2 heures).

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :** RENNELIQUO SANS SUCRE n'est pas recommandé pendant la grossesse (données insuffisantes) ni l'allaitement.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

- **Troubles gastro-intestinaux :** à fortes doses survenue possible de vomissement, diarrhée ou constipation.
- **Troubles métaboliques :** déplétion phosphorée, hypermagnésémie.
- **Troubles du système immunitaire :** réactions allergiques.
- Chez les patients insuffisants rénaux, un traitement au long cours peut entraîner une intoxication à l'aluminium avec ostéomalacie et encéphalopathie.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable. Non agréé aux collectivités.

*Ref.21150/03*



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# NOTES

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....



Médicament

# SOULAGE RAPIDEMENT DES BRÛLURES D'ESTOMAC ASSOCIÉES À DES BALLONNEMENTS

(<1 fois/semaine)



COMPRIMÉ  
À CROQUER



BRÛLURES  
D'ESTOMAC



BALLONNEMENTS

## FORMULE



- CARBONATE DE MAGNÉSIUM d'origine naturelle.
- CARBONATE DE CALCIUM d'origine naturelle.
- DIMÉTICONE.

## POSOLOGIE



### VOIE ORALE :

- 1 à 2 comprimés à sucer ou à croquer, 2 à 3 fois par jour/par 24h au moment des douleurs.
- Ne pas dépasser 7 comprimés par jour.
- La durée du traitement est limitée à 10 jours.
- ADULTE ET ENFANT À PARTIR DE 15 ANS.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**18 comprimés : 7,99 €**

LIBRE  
ACCÈS



Comprimés à croquer  
ou à sucer x18

## MODE D'ACTION



- NEUTRALISE rapidement L'EXCÈS D'ACIDITÉ pour éliminer :
  - les brûlures d'estomac,
  - les remontées acides.
- ACTION ANTI-BALLONNEMENTS qui facilite l'élimination des gaz.

## LES +



- ✓ 3 actions pour un seul comprimé  
Il élimine :
  - les brûlures d'estomac,
  - les remontées acides,
  - les ballonnements.
- ✓ L'allaitement est possible dans les conditions normales d'utilisation de ce médicament.

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

Le traitement du RGO repose sur la mise en place des mesures hygiéno-diététiques et, si elles sont insuffisantes, un traitement médicamenteux à base d'antiacide, d'alginates, anti-H2 ou d'IPP<sup>(1)</sup>.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte (à partir de 15 ans) dans le traitement symptomatique des brûlures épigastrique associées au météorisme.

(1) HAS – Avis de la Commission de Transparence sur un oméprazole - Juin 2022.

Visa n° : 23/07/63674254/PM/001 · CH-20230628-30



## RENNIE Déflatine, comprimé

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Traitement symptomatique des brûlures épigastriques associées au météorisme.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients,
- Insuffisance rénale sévère,
- Hypercalcémie et/ou toutes situations conduisant à une hypercalcémie,
- Néphrolithiase liée à la présence de calculs calciques,
- Hypophosphatémie.

### Mises en garde spéciales

Il est conseillé aux patients de prendre un avis médical en cas de :

- Perte de poids,
  - Difficultés à avaler ou gêne abdominale persistante,
  - Troubles de la digestion apparaissant pour la première fois ou s'étant modifiés récemment,
  - Insuffisance rénale,
  - Hypercalciurie.
- Contient 430 mg de sorbitol : les patients présentant une intolérance héréditaire au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- En cas de persistance des troubles au-delà de 10 jours de traitement ou d'aggravation des troubles, une recherche étiologique doit être effectuée et la conduite à tenir réévaluée.
- Ne doit pas être utilisé par cure de plus de 10 jours.
- Ne doit pas être pris avec de grandes quantités de lait ou de produits laitiers.
- L'utilisation prolongée peut augmenter le risque de formation de calculs rénaux.
- L'association avec des diurétiques thiazidiques doit être évitée en raison du risque d'hypercalcémie (cf. rubrique 4.5 du RCP).

**Associations faisant l'objet de précautions d'emploi :** Par mesure de précaution, il convient de prendre les antiacides à distance des autres médicaments (plus de 2 heures).

**Grossesse :** le suivi de grossesses exposées à cette association est insuffisant pour exclure tout risque. En conséquence, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

**Allaitement :** utilisation possible dans les conditions normales d'utilisation.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

- **Troubles du système immunitaire :** réactions d'hypersensibilité (incluant rash, urticaire, angio-œdème et choc anaphylactique).
- **Troubles métaboliques et de la nutrition :** chez certains patients notamment avec une insuffisance rénale, l'utilisation prolongée de fortes doses peut entraîner une hypermagnésémie, une hypercalcémie, un syndrome de Burnett associé à des complications rénales et une alcalose qui peuvent accentuer les symptômes gastro-intestinaux et une faiblesse musculaire.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- **Affections gastro-intestinales** : nausées, vomissements, douleurs abdominales et diarrhées ; agueusie.
- **Troubles musculo-squelettiques et du tissu connectif** : faiblesse musculaire ; effets indésirables spécifiques au syndrome de Burnett.
- **Troubles généraux** : calcinose et asthénie.
- **Troubles du système nerveux** : maux de tête.
- **Troubles rénaux et urinaires** : azotémie.

**Déclaration des effets indésirables suspectés** : Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE** : Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable. Non agréé aux collectivités.

Ref. 15765/04



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>





# NOUVEAU Rennaxt

Médicament

## SOULAGE RAPIDEMENT LES BRÛLURES D'ESTOMAC ET LA DIGESTION DIFFICILE LIÉE AUX REMONTÉES ACIDES



GOMME À  
MÂCHER  
(NE PAS AVALER)



BRÛLURES  
D'ESTOMAC



DIGESTION  
DIFFICILE  
LIÉE AUX REMONTÉES  
ACIDES

### FORMULE

- CARBONATE DE CALCIUM d'origine minérale.

### POSOLOGIE

#### VOIE ORALE

- 1 à 2 gommes à mâcher au moment des douleurs. La gomme ne doit pas être avalée.
- La posologie maximale est de 8 gommes à mâcher par jour.
- La durée du traitement est limitée à 7 jours.
- ADULTE ET ENFANT DE PLUS DE 12 ANS.

RENNAXT, gomme à mâcher est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans dans le traitement symptomatique des brûlures d'estomac et de leurs symptômes associés. Le traitement du RGO repose sur la mise en place des mesures hygiéno-diététiques et, si elles sont insuffisantes, un traitement médicamenteux à base d'antiacide, anti-H2 ou d'IPP(2).

(1) IQVIA - Pharmatrend - Pharmacies - Marché des anti acides - MAT septembre 2022 - Valeur - France métropolitaine.

(2) HAS - Avis de la Commission de Transparence sur un oméprazole - Juin 2022.

Visa n° : 23/04/62879270/PM/002 CH-20230404-86



Gommes à mâcher x20



### MODE D'ACTION

- NEUTRALISE rapidement L'EXCÈS D'ACIDITÉ.
- AGIT DIRECTEMENT dans l'estomac, SOULAGE LES BRÛLURES D'ESTOMAC et la DIGESTION DIFFICILE liée aux remontées acides.

### LES +

- ✓ 1<sup>ère</sup> gomme à mâcher médicamenteuse sur le marché des antiacides<sup>(1)</sup>. Le principe actif de Rennaxt agit localement.
- ✓ Possibilité de prise pendant la grossesse. Afin de prévenir un excès de calcium, une consommation excessive de lait et de produits laitiers est à éviter (la posologie maximale est de 5 gommes à mâcher par jour).
- ✓ L'allaitement est possible dans les conditions normales d'utilisation de ce médicament.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :  
20 gommes à mâcher : 7,99€

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## RENNAXT, gomme à mâcher médicamenteuse

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients,
- Hypercalcémie et/ou toutes situations entraînant une hypercalcémie,
- Néphrolithiase due à des calculs calciques et une hypercalciurie,
- Insuffisance rénale sévère,
- Hypophosphatémie.

### Mises en garde spéciales :

L'utilisation prolongée doit être évitée. Ne pas dépasser la posologie indiquée. Si les symptômes persistent après 7 jours de traitement ou ne disparaissent que partiellement, un avis médical complémentaire doit être sollicité.

Doit être administré avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale (la calcémie et la phosphatémie doivent être surveillées régulièrement).

Comme d'autres antiacides, le carbonate de calcium peut masquer une tumeur maligne de l'estomac.

Lors de l'utilisation prolongée et/ou à des doses élevées, en particulier chez les insuffisants rénaux ou lors d'un traitement concomitant par de la vitamine D, de diurétiques thiazidiques et/ou d'aliments (comme le lait) ou de médicaments contenant du calcium, il existe un risque d'hypercalcémie pouvant entraîner des lésions rénales, des lésions rénales faisant suite à un syndrome du lait ou un syndrome de lait et alcalins.

### RENNAXT gomme à mâcher contient :

- 416 mg d'isomalt par gomme à mâcher.
- 170 mg de sorbitol par gomme à mâcher (source de fructose). En cas d'intolérance à certains sucres ou d'intolérance héréditaire au fructose (IHF), parlez-en à votre médecin avant la prise de ce médicament.

### ASSOCIATIONS FAISANT L'OBJET DE PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Par mesure de précaution, il convient de prendre les antiacides à distance des autres médicaments (plus de 2 heures).

### GROSSESSE :

Il n'a pas été observé de risque accru d'anomalies congénitales pendant la grossesse suite à la prise de carbonate de calcium. RENNAXT, gomme à mâcher peut être utilisé pendant la grossesse s'il est pris conformément à la posologie indiquée pour les femmes enceintes. Afin de prévenir un excès de calcium, les femmes enceintes doivent éviter une consommation excessive de lait et de produits laitiers.

### ALLAITEMENT :

Ce médicament peut être utilisé pendant l'allaitement.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

- **Affections du système immunitaire** : réactions d'hypersensibilité (incluant rash, urticaire, prurit, angio-œdème, dyspnée et choc anaphylactique).
- **Troubles métaboliques et de la nutrition** : chez certains patients notamment avec une insuffisance rénale, l'utilisation prolongée de fortes doses peut entraîner une hypercalcémie, et une alcalose.
- **Affections gastro-intestinales** : nausées, vomissements, inconfort au niveau de l'estomac, constipation et diarrhée ; agueusie.
- **Troubles musculo-squelettiques et du tissu connectif** : une faiblesse musculaire peut survenir.
- **Troubles généraux** : calcinose et asthénie.
- **Troubles du système nerveux** : maux de tête.
- **Troubles rénaux et urinaires** : azotémie.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



**DÉCLARATION DES EFFETS INDÉSIRABLES SUSPECTÉS :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable. Non agréé aux collectivités.

Ref.52757/03



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



# Mopralpro®

Oméprazole 20 mg

Médicament

## SOULAGE LES REFLUX GASTRO-ŒSOPHAGIENS ET LES RÉGURGITATIONS ACIDES FRÉQUENTS

(>1 fois/semaine)



COMPRIMÉ  
MUPS®



DE SOULAGEMENT  
CONTINU

### FORMULE



- **OMÉPRAZOLE** substance active de la famille des **inhibiteurs de la pompe à protons (IPP)**. Il agit à la source en bloquant les « pompes à protons » de l'estomac qui sont à l'origine de la production d'acide.

### POSOLOGIE



#### VOIE ORALE :

- **1 comprimé à 20mg par jour** à prendre avec un demi verre d'eau. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou croqués.
- **La durée du traitement est de 14 jours.**
- La prise des comprimés pendant 2 ou 3 jours consécutifs peut être nécessaire pour l'obtention d'une amélioration des symptômes.
- **ADULTE À PARTIR DE 18 ANS.**



7 comprimés MUPS



14 comprimés MUPS

### MODE D'ACTION



- **RÉGULE LA PRODUCTION** d'acide à la source et **AGIT JOUR ET NUIT.**
- **EFFICACITÉ PROUVÉE : 24H DE SOULAGEMENT CONTINU.**

### LES +



- ✓ **Comprimé MUPS®** : comprimé gastro-résistant permettant de passer l'estomac sans être altéré par les sucs gastriques, afin d'être absorbé au niveau de l'intestin.
- ✓ **Utilisation possible** pendant la **grossesse** (sur avis médical).

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**7 comprimés : 9,20€**  
**14 comprimés : 15,20€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

Le traitement du RGO repose sur la mise en place des mesures hygiéno-diététiques et, si elles sont insuffisantes, un traitement médicamenteux à base d'antiacide, d'alginate, anti-H2 ou d'IPP (1).

Ce médicament est indiqué chez l'adulte (à partir de 18 ans) dans le traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (par exemple pyrosis, régurgitations acides) chez l'adulte.

(1) HAS - Avis de la Commission de Transparence sur un oméprazole - Juin 2022.

Visa n° : 23/07/62044256/PM/001 • CH-20230628-38



## MOPRALPRO 20 mg, comprimé gastro-résistant

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (par exemple pyrosis, régurgitations acides) chez l'adulte.

### • CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Ne doit pas être administré avec le nelfinavir (voir rubrique 4.5 du RCP).

### • MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est conseillé au patient de prendre un avis médical en cas de :

- perte non intentionnelle de poids, vomissements persistants, dysphagie, hématemèse, méléna, car la prise d'oméprazole peut masquer les symptômes et retarder le diagnostic d'une affection sévère. Dans ces cas, une affection maligne doit être écartée ;
- antécédents d'ulcère gastrique ou de chirurgie digestive ;
- traitement symptomatique continu contre l'indigestion ou les brûlures d'estomac depuis 4 semaines ou plus ;
- jaunisse ou de maladie hépatique grave ;
- apparition de nouveaux symptômes ou modification récente de symptômes chez des patients âgés de plus de 55 ans.

Les patients souffrant de troubles persistants et récidivants de type digestion difficile (dyspepsie) ou brûlures d'estomac (pyrosis) doivent régulièrement consulter leur médecin, particulièrement les patients âgés de plus de 55 ans.

L'oméprazole ne doit pas être pris à titre préventif.

L'administration concomitante d'atazanavir avec les inhibiteurs de la pompe à protons n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5 du RCP).

L'oméprazole est un inhibiteur du CYP2C19 : le potentiel d'interactions avec des médicaments métabolisés par le CYP2C19 doit être pris en compte.

Un traitement par des inhibiteurs de la pompe à protons peut conduire à une légère augmentation du risque d'infections gastro-intestinales, telles que Salmonella et Campylobacter (voir rubrique 5.1 du RCP).

MOPRALPRO contient du saccharose (19 à 20 mg par comprimé) : déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase.

#### Lupus érythémateux cutané subaigu (LECS) :

Les inhibiteurs de pompe à protons sont associés à des cas très occasionnels de LECS. Si des lésions se développent, notamment sur les zones cutanées exposées au soleil, et si elles s'accompagnent d'arthralgie, le patient doit consulter un médecin et le professionnel de santé doit envisager d'arrêter MOPRALPRO.

#### Interférence avec les tests de laboratoire :

L'augmentation du taux de Chromogranine A (CgA) peut interférer avec les tests réalisés pour l'exploration des tumeurs neuroendocrines (voir rubrique 4.4 et 5.1 du RCP).

#### **Atteinte de la fonction rénale :**

**Une néphrite tubulo-interstitielle (NTI) aiguë a été observée chez des patients prenant de l'oméprazole et peut survenir à tout moment durant le traitement par l'oméprazole (voir rubrique 4.8). La néphrite tubulo-interstitielle aiguë peut évoluer vers une insuffisance rénale. L'oméprazole doit être interrompu en cas de suspicion de NTI, et un traitement approprié doit être rapidement instauré.**

#### Informations sur les excipients :

Ce médicament contient du saccharose (19 à 20 mg par comprimé). Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

### • GROSSESSE ET ALLAITEMENT

**Grossesse :** L'oméprazole peut être utilisé lors de la grossesse.

**Allaitement :** L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais n'a probablement pas d'influence sur l'enfant s'il est utilisé à dose thérapeutique.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## • EFFETS INDÉSIRABLES

### Fréquents :

- céphalées, diarrhée, constipation, flatulences, douleur abdominale, nausées et vomissements ; polypes des glandes fundiques (bénins).

### Peu fréquents :

- malaise, œdème périphérique,...

### Rares :

- leucopénie, thrombopénie ; réactions d'hypersensibilité, choc anaphylactique ; hyponatrémie ; hépatite, ictère ; **néphrite tubulo-interstitielle (avec évolution possible vers une insuffisance rénale)** ; ...

### Très rares :

- pancytopenie, agranulocytose ; agressivité, hallucinations ; insuffisance hépatique, encéphalopathie (chez les patients ayant une maladie hépatique préexistante) ; érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson, épidermolyse toxique aiguë.

**Fréquence indéterminée :** Lupus érythémateux cutané subaigu ; hypomagnésémie, une hypomagnésémie sévère peut être associée à une hypocalcémie. Une hypomagnésémie peut également être associée à une hypokaliémie.

Pour plus d'information sur les effets indésirables peu fréquents ou rares consultez le résumé des caractéristiques du produit.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable. Non agréé aux collectivités.

Ref. 37485/06



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>





BÉBÉ





**Bepanthen® Pommade**  
30g  
Médicament



**Bepanthen® Pommade**  
100g  
Médicament



**Bepanthen® Pommade**  
100g + 30g  
Médicament



**Bepanthen® Pommade**  
2 x 100g  
Médicament



**Bepanthen® Pommade**  
3 x 100g  
Médicament

# Bepanthen® Pommade

Dexpanthénol 5%

Médicament

BÉBÉ



LIBRE ACCÈS



Tube 30g

LIBRE ACCÈS



Tube 100g

LIBRE ACCÈS



2x 100g

LIBRE ACCÈS



100g + 30g



3x 100g

# TRAITEMENT EFFICACE DES FESSES ROUGES DE BÉBÉ

## La Marque N° 1 des prescriptions<sup>(1)</sup>



FAVORISE LA RÉPARATION  
NATURELLE DE LA PEAU



APAISE ET FORME  
UNE BARRIÈRE  
PROTECTRICE IMMÉDIATE



FACILE À APPLIQUER  
ET À NETTOYER

### FORMULE



- **DEXPANTHÉNOL 5%** dans une formule eau/huile.
- **PROTEGIN X<sup>(2)</sup>** phase grasse résistant à l'eau.
- **POMMADE SEMI-OCCLUSIVE** forme un film qui résiste à l'eau et laisse respirer la peau.

### MODE D'ACTION



- **FAVORISE** la régénération naturelle de la peau.
- **PROTÈGE** la peau des nourrissons contre les agressions extérieures en restaurant le film hydrolipidique protecteur.

### POSOLOGIE



#### VOIE CUTANÉE

- Appliquer une fine couche à chaque change dès les 1<sup>ers</sup> signes de rougeurs.

### LES +



- ✓ **Pratique** : facile à appliquer, facile à enlever.
- ✓ **Translucide** : permet de voir l'évolution de l'érythème fessier.

#### PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

30g : 6,19€  
100g : 9,99€  
2x 100g : 16,39€  
30g + 100g : 13,99€  
3x 100g : 22,90€

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

**Irritation de la peau notamment en cas d'érythème fessier (fesses rouges) du nourrisson.** Une hygiène maximale au niveau du siège est recommandée en premier lieu (changes fréquents, lavage à l'eau savonneuse avec séchage minutieux)<sup>(3)</sup>.

(1) IQVIA Pharmatrend France – En pharmacie - Marché Erythème fessier reconstitué à partir d'une liste de produits sur le marché des crèmes et pâtes bébés et cicatrisants, fournie par Bayer - cumul mobile annuel Février 2023 - ventes valeur prescrites.

(2) Complexe phase grasse (proteginX<sup>®</sup>) : excipient de la formule Bepanthen Pommade.

(3) Avis de Transparence HAS – Septembre 2011.

Visa n° : 23/07/64835212/PM/001 · CH-20230704-118

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## BEPANTHEN 5%, pommade

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Irritations de la peau, notamment en cas d'érythème fessier (fesses rouges) du nourrisson.

### DONNEES DE SECURITE

#### • CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Dermatose infectée ou suintante.

#### • MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Éviter tout contact avec les yeux.
- Ce médicament contient de la lanoline (graisse de laine), de l'alcool stéarylique et de l'alcool cétylique. Il peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : dermatite de contact).

#### • GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

À utiliser avec prudence chez la femme enceinte ou qui allaite, faute de données cliniques exploitables. Chez la femme qui allaite, en cas d'application sur les seins, nettoyer la peau avant chaque tétée.

#### • EFFETS INDÉSIRABLES :

Rare manifestation cutanée allergique.

**Déclaration des effets indésirables suspectés** : Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

### CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable.

Non agréés aux collectivités : 2 tubes aluminium de 100 g – CIP 34009 391 999 1 7 ; 1 tube aluminium de 100 g + 1 tube aluminium de 30 g – CIP 34009 301 230 7 2 ; 3 tubes aluminium de 100 g – CIP 34009 302 611 70.

Agréé aux collectivités : 1 tube aluminium de 30 g - CIP 34009 359 399 2 0 ; 1 tube aluminium de 100 g - CIP 34009 359 401 7 9.

Ref.04937/03



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# NOTES

A series of 24 horizontal dotted lines spanning the width of the page, providing a template for handwritten notes.

# SANTÉ DE LA PEAU







**BepanthenSensiCalm®**  
Crème tube de 20 g  
Dispositif Médical



**BepanthenSensiCalm®**  
Crème tube de 50 g  
Dispositif Médical



**Bepanthen® Crème**  
Crème tube de 100 g  
Médicament

# BepanthenSensiCalm<sup>®</sup>

Dispositif médical

SANTÉ DE LA PEAU



Tube 20g



Tube 50g

# EFFICACE SUR LES SYMPTÔMES DE L'ECZÉMA ATOPIQUE NON SÉVÈRE

- Aussi en **complément** d'un traitement dermocorticoïde <sup>(1)</sup>
- Ou en **relais** lors de l'arrêt progressif d'un traitement dermocorticoïde <sup>(1)</sup>



AIDE À SOULAGER L'ECZÉMA ATOPIQUE NON SÉVÈRE EN 30 MINUTES <sup>(2)</sup>



APPLICABLE SUR LES PAUPIÈRES\*



POUR TOUTE LA FAMILLE\*\*



92% D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE NATURELLE



## COMPOSITION



- **LIPIDES LAMELLAIRES** (céramides, triglycérides, squalène et phospholipides).
- **PRO-VITAMINE B5.**
- **GLYCÉRINE.**

## MODE D'ACTION



- **AIDE À SOULAGER** les démangeaisons en 30 minutes<sup>(2)</sup>.
- **RÉPARE** la barrière cutanée.
- **RÉGULE** la perte insensible en eau.
- **HYDRATE** grâce à la provitamine B5, à la glycérine et autres agents humectants.

## CONSEILS D'UTILISATION



### VOIE CUTANÉE:

- Appliquer dès les 1<sup>ers</sup> signes aussi souvent que nécessaire.

## LES +



- ✓ Sans **cortisone**
- ✓ Pour toute la **famille** y compris le **nourrisson**\*\*.
- ✓ En application locale **sans limitation de durée**.
- ✓ **Applicable sur les paupières**\*.
- ✓ **Traitement symptomatique** de la poussée de l'eczéma atopique non-sévère.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

20g : 9,29€  
50g : 15,79€

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* Afin d'éviter tout contact avec l'œil, l'application sur les paupières doit être réalisée avec précaution.

\*\* Pour un usage à long terme, il est recommandé de demander un conseil médical.

(1) Gelmetti C, Metz M, Proksch E. Expert Panel on Best Practices in Atopic Dermatitis Management: Outcome and Recommendations. KOMs 2015;10(9):1-4

(2) Stettler H et al, Improved itch relief with new product formulation for topical treatment in patients with mild-to-moderate atopic dermatitis: results from an exploratory trial. KOM Dermatology, 2016;11(7):1-8. Le soulagement des démangeaisons est observé en 30 min.

Dispositif médical de classe IIa (CE 0123) - lire attentivement la notice avant utilisation. Bayer Consumer Care AG - 10/2023.

CH-20231109-60

# Bepanthen® Crème

Dexpanthénol 5%

Médicament

TRAITE EFFICACEMENT  
LES DERMATITES  
D'IRRITATION DE  
L'ADULTE



Tube 100g



CRÈME



APAISE  
RÉPARE

## FORMULE



- ÉMULSION HUILE/EAU.  
(18% huile).
- DEXPANTHÉNOL 5%.

## MODE D'ACTION



- APAISE les irritations cutanées.
- RÉPARE la barrière cutanée.

## POSOLOGIE



### VOIE CUTANÉE :

- Appliquer sur les zones irritées en massant légèrement une à plusieurs fois par jours.
- RÉSERVÉ À L'ADULTE.

## LES +



- ✓ Efficacité cliniquement prouvée<sup>(1)</sup>.
- ✓ Texture fluide et légère, s'étale facilement.
- ✓ Texture non collante adaptée aux zones visibles.
- ✓ Peut être appliquée sur les irritations **du visage, des mains ou du corps.**

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**100g : 12,70€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

(1) Goujon C. *et al.* Study of the efficacy and tolerance of Bepanthen Cream on hand irritant dermatitis. *Réalités Thérapeutiques en Dermatologie-Vénérologie*. 2001; 107 : 81-90.

Visa n° : 23/07/69170446/PM/001 • CH-20230629-24

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## BEPANTHEN 5%, crème

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement des dermatites d'irritation. Réservé à l'adulte.

### DONNEES DE SECURITE

#### • CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédent d'hypersensibilité à l'un des composants
- Dermatose infectée

#### • MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Ce médicament contient de la lanoline (graisse de laine), de l'alcool stéarylique et de l'alcool cétylique. Il peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple dermatite de contact).

Ce médicament contient 15 mg de propylène glycol par gramme de crème.

#### • EFFETS INDESIRABLES :

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

### CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale. Non remboursable. Non agréé aux collectivités.

Réf.24965/02



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



# SOINS DERMO-COSMÉTIQUES



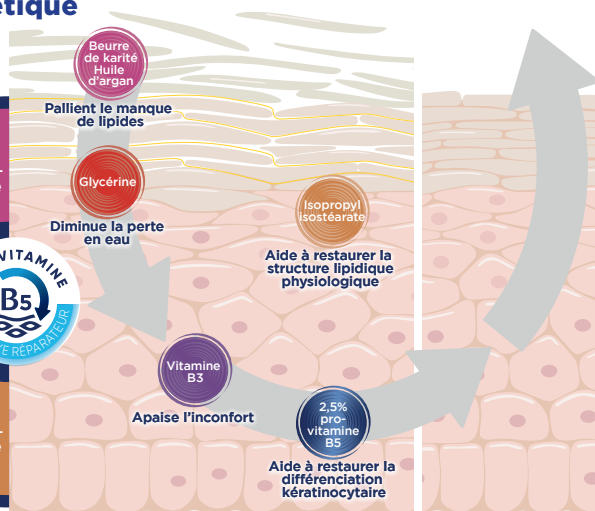


# BepanthenDerma®

Dermo-cosmétique

UNE GAMME SOIN DU CORPS  
SPÉCIFIQUEMENT FORMULÉE POUR  
LES PEAUX SÈCHES ET SENSIBLES

**AGIT À L'ORIGINE DE  
LA SÈCHERESSE CUTANÉE.**  
POUR UNE HYDRATATION  
IMMÉDIATE ET DURABLE.



CORPS

**CRÈME NUTRITIVE**



Tube 200 mL • Flacon pompe 400 mL  
Eco-recharge 400 mL

**CRÈME RICHE RÉPARATRICE**



Tube 200 mL • Flacon pompe 400 mL  
Eco-recharge 400 mL

**BAUME RÉPARATEUR INTENSE**



Tube 200 mL

**GEL LAVANT DOUX**



Flacon 200 mL • Flacon pompe 400 mL  
Eco-recharge 400 mL



VISAGE

**CRÈME NUTRITIVE  
RECONSTITUANTE**



Flacon sans-air 50 mL

**CRÈME RICHE INTENSE**



Flacon sans-air 50 mL

**GEL NETTOYANT APAISANT**



Flacon 200 mL



MAINS

**CRÈME MAINS  
RÉPARATRICE**



Tube 50 mL



# BepanthenDerma®

Dermo-cosmétique

## LES SOINS DU CORPS



SOINS DERMO-COSMÉTIQUES



**CRÈME NUTRITIVE  
CORPS**

Tube 200 mL

Flacon pompe 400 mL

Eco-recharge 400 mL



**CRÈME RICHE  
RÉPARATRICE CORPS**

Tube 200 mL

Flacon pompe 400 mL

Eco-recharge 400 mL



**BAUME RÉPARATEUR  
INTENSE CORPS**

Tube 200 mL



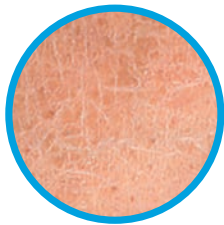
**GEL LAVANT DOUX  
CORPS**

Flacon 200 mL

Flacon pompe 400 mL

Eco-recharge 400 mL

 Formule galénique développée en France



# CRÈME NUTRITIVE CORPS

## PEAUX SÈCHES ET SENSIBLES



HYDRATATION  
DURABLE  
& APAISEMENT  
IMMÉDIAT



ABSORPTION RAPIDE  
& FINI NON GRAS



+ **DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE



NOURRISSONS,  
ENFANTS,  
ADULTES



CORPS

### COMPOSITION



Un complexe réparateur complet :

- **PRO-VITAMINE B5.**
- **VITAMINE B3.**
- **LIPIDES NATURELS**  
(beurre de karité, huile d'argan).
- **GLYCÉRINE.**
- **LIPIDE PHYSIOLOGIQUE**  
(isopropyl isostéarate).

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE CUTANÉE :

- Appliquer sur l'ensemble du corps tous les jours aussi souvent que nécessaire.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE IMMÉDIATEMENT** et jusqu'à 48h<sup>(1)</sup>, pour une peau douce et souple.
- Un complexe **RÉPARATEUR** complet.
- **AGIT** à l'origine de la sécheresse cutanée.

### LES +



- ✓ Nourrissons, enfants, adultes.
- ✓ Non parfumé.
- ✓ Texture **légère** et **non collante** rapidement absorbée.
- ✓ Plus de **90% d'ingrédients d'origine naturelle**.
- ✓ Disponible en format Eco-Recharge :  
- **80% d'emballage\***.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**Tube 200 mL : 13,95€**  
**Flacon pompe 400 mL : 17,50€**  
**Eco-recharge 400 mL : 15,80€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\* En comparaison avec le flacon-pompe de 400 mL (en poids).

(1) Test clinique, 42 sujets, amélioration de l'hydratation après 1h et jusqu'à 48h après une seule application, 2020.



# CRÈME RICHE RÉPARATRICE CORPS

## PEAUX TRÈS SÈCHES ET SENSIBLES



HYDRATATION DURABLE & APAISEMENT IMMÉDIAT



ABSORPTION RAPIDE & FINI NON GRAS



+ DE 90% D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE NATURELLE



NOURRISSONS, ENFANTS, ADULTES



CORPS

### COMPOSITION



Un complexe réparateur complet :

- **PRO-VITAMINE B5.**
- **VITAMINE B3.**
- **LIPIDES NATURELS** (beurre de karité, huile d'argan).
- **GLYCÉRINE.**
- **LIPIDE PHYSIOLOGIQUE** (isopropyl isostéarate).

### CONSEILS D'UTILISATION



**VOIE CUTANÉE :**

- Appliquer autant de fois que nécessaire.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE IMMÉDIATEMENT** et jusqu'à 48h<sup>(1)</sup>.
- **PROTÈGE** contre la sécheresse récurrente.
- Un complexe **RÉPARATEUR** complet.
- **AGIT** à l'origine de la sécheresse cutanée.

### LES +



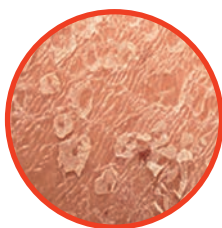
- ✓ Nourrissons, enfants, adultes.
- ✓ Non parfumé.
- ✓ Une **crème riche** qui **booste l'hydratation** des peaux très sèches et sensibles.
- ✓ Plus de **90% d'ingrédients d'origine naturelle**.
- ✓ Disponible en format Eco-Recharge : **- 80% d'emballage\***.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:  
**Tube 200 mL : 14,80 €**  
**Flacon pompe 400 mL : 18,50 €**  
**Eco-recharge 400 mL : 16,80 €**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\* En comparaison avec le flacon-pompe de 400 mL (en poids).

(1) Test clinique, 42 sujets, amélioration de l'hydratation après 1h et jusqu'à 48h après une seule application, 2020.



# BAUME RÉPARATEUR INTENSE CORPS

## PEAUX TRÈS SÈCHES À TENDANCE SQUAMEUSE



HYDRATATION DURABLE & APAISEMENT IMMÉDIAT



ABSORPTION RAPIDE & FINI NON GRAS



+ DE 90% D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE NATURELLE



NOURRISSONS, ENFANTS, ADULTES



CORPS

### COMPOSITION



Un complexe réparateur complet :

- PRO-VITAMINE B5.
- VITAMINE B3.
- LIPIDES NATURELS (beurre de karité, huile d'argan).
- GLYCÉRINE.
- LIPIDE PHYSIOLOGIQUE (isopropyl isostéarate).

### CONSEILS D'UTILISATION



VOIE CUTANÉE :

- Appliquer sur les zones concernées autant de fois que nécessaire.

### MODE D'ACTION



- **PROTÈGE** contre les pics récurrents de sécheresse extrême<sup>(1)</sup>.
- Un complexe **RÉPARATEUR** complet.
- **AGIT** à l'origine de la sécheresse cutanée.

### LES +

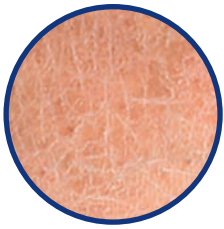


- ✓ Nourrissons, enfants, adultes.
- ✓ Non parfumé.
- ✓ Un **baume** qui procure une **hydratation intense** pour un **apaisement immédiat** de la peau, même la plus sèche.
- ✓ Plus de **90% d'ingrédients d'origine naturelle**.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**Tube 200 mL : 15,95€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

(1) Tests clinique et de satisfaction, 42 sujets, réduction de la sécheresse cutanée et amélioration de la barrière lipidique après 3 semaines d'application: 90% des utilisateurs ont déclaré que le baume réparateur intense protégeait leur peau contre d'autres épisodes de sécheresse, 2020.



# GEL LAVANT DOUX CORPS

## PEAUX SÈCHES ET SENSIBLES



NETTOIE  
& APAISE



SANS  
SAVON



**+ DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



NOURRISSONS,  
ENFANTS,  
ADULTES



CORPS



CONVIENT  
AUX PEAUX  
TATOUÉES\*

### COMPOSITION



- Mélange d'agents nettoyants doux.
- PRO-VITAMINE B5.
- VITAMINE B3.
- GLYCÉRINE.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

- Utiliser sur peau mouillée puis rincer abondamment.
- Appliquer ensuite une crème de la gamme BepanthenDerma® sur votre peau encore humide.

### MODE D'ACTION



- **NETTOIE ET APAISE** en douceur la peau, tout en préservant sa barrière protectrice naturelle<sup>(1)</sup>.
- **ÉLIMINE** les impuretés tout en maintenant l'hydratation naturelle de la peau.

### LES +



- ✓ Nourrissons, enfants, adultes.
- ✓ Spécifiquement formulé pour les peaux sèches et sensibles.
- ✓ Non parfumé.
- ✓ Sans savon, doux pour la peau.
- ✓ Plus de **90 % d'ingrédients d'origine naturelle**.
- ✓ Disponible en format Eco-Recharge :  
- **80 % d'emballage\*\***
- ✓ Convient aux peaux tatouées\*

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:

**Flacon 200 mL : 8,95€**

**Flacon pompe 400 mL : 12,50€**

**Eco-recharge 400 mL : 10,80€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* Uniquement sur une peau intacte.

\*\* En comparaison avec le flacon-pompe de 400 mL (en poids).

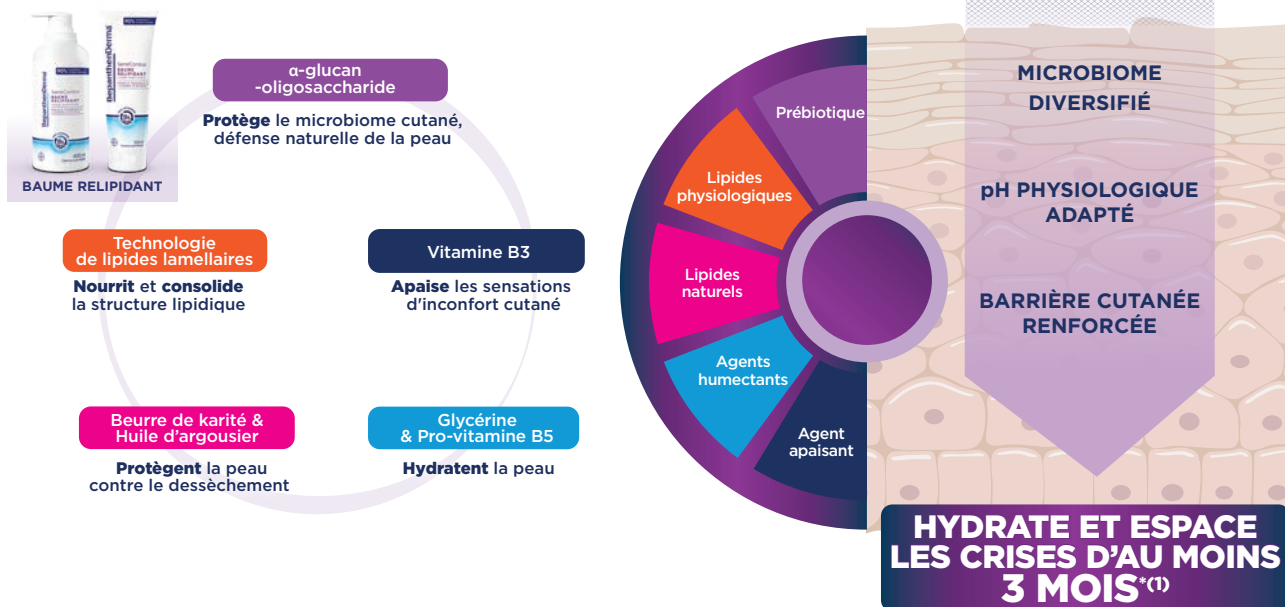
(1) Étude IMPACT 20718, « Human in use test under dermatological control and instrumental evaluation » (based on TEWL, corneometry and questionnaire). 06/08/2020.

CH-20231109-60

# BepanthenDerma® SensiControl

Dermo-cosmétique

## SPÉCIFIQUEMENT FORMULÉ POUR LES PEAUX À TENDANCE À L'ECZÉMA ATOPIQUE



BAUME RELIPIDANT



Tube 200 mL  
Dermo-cosmétique

BAUME RELIPIDANT



Flacon-pompe 400 mL  
Dermo-cosmétique

GEL LAVANT PROTECTEUR



Flacon-pompe 400 mL  
Dermo-cosmétique

\*96% des sujets ayant participé à l'étude avec BepanthenDerma® SensiControl Baume Relipidant, n'ont pas développé de nouvelles crises de sécheresse extrême pendant 3 mois.

(1) Stettler H. A new topical panthenol-containing emollient for maintenance treatment of childhood atopic dermatitis: results from a multicenter prospective study. J Dermatolog Treat. 2017;28:774-779.

# BepanthenDerma<sup>®</sup> SensiControl

Dermo-cosmétique

SOINS DERMO-COSMÉTIQUES



BAUME RELIPIDANT

Tube 200 mL



BAUME RELIPIDANT

Flacon-pompe 400 mL



GEL LAVANT PROTÉCTEUR

Flacon pompe 400 mL

 Formule galénique développée en France

# BAUME RELIPIDANT

## SPÉCIFIQUEMENT FORMULÉ POUR LES PEAUX À TENDANCE À L'ECZÉMA ATOPIQUE



- Protège le microbiome cutané et **hydrate jusqu'à 24H** <sup>(1)</sup>
- Espace les crises d'**au moins 3 mois** <sup>\*(2)</sup>



PROTÈGE LE  
MICROBIOME  
CUTANÉ



**90% D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE**



NOURISSONS,  
ENFANTS,  
ADULTES



VISAGE  
ET CORPS

### COMPOSITION



- **AGENTS HUMECTANTS** : Glycérine, Pro-Vitamines B5.
- **AGENT APAISANT** : Vitamine B3.
- **PRÉBIOTIQUE** : a-glucan oligosaccharide.
- **LIPIDES NATURELS** : Beurre de karité & Huile d'argousier.
- **LIPIDES PHYSIOLOGIQUES** : Technologie de lipides lamellaires, Céramide 3.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE CUTANEE

Appliquer 1 ou 2 fois par jour en large quantité. Pour la douche, utiliser le Gel Lavant Protecteur BepanthenDerma® SensiControl pour une routine de soin complète.

En cas de poussée d'eczéma atopique non sévère, utiliser BepanthenSensiCalm® (dispositif médical) sur les zones lésées.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE** la peau grâce à des humectants comme la **Glycérine** et la **Pro-Vitamine B5**.
- **APAISE** les sensations d'inconfort cutané, grâce à la **Vitamine B3**.
- **PROTÈGE** le microbiome cutané, défense naturelle de la peau, grâce à un **Prébiotique**.
- **RENFORCE** la barrière cutanée grâce à des **lipides naturels** (tels que le Beurre de karité et l'Huile d'argousier) et aux lipides lamellaires.

### LES +



- ✓ pH physiologique adapté.
- ✓ Protège le microbiome cutané.
- ✓ Sans savon. Non parfumé.
- ✓ Anti-grattage.
- ✓ Testé cliniquement, sous contrôle dermatologique.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:  
**Tube 200 mL : 17,50€**  
**Flacon-pompe 400 mL : 21,90€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\*96% des sujets ayant participé à l'étude avec BepanthenDerma® SensiControl Baume Relipidant, n'ont pas développé de nouvelles crises de sécheresse extrême pendant 3 mois.

(1) Stettler H et al. A new topical panthenol-containing emollient: skin-moisturizing effect following single and prolonged usage in healthy adults, and tolerability in healthy infants. J Dermatolog Treat. 2017; 28(3):251-257.

(2) Stettler H et al. A new topical panthenol-containing emollient for maintenance treatment of childhood atopic dermatitis: results from a multicenter prospective study. J Dermatolog Treat. 2017; 28(8):774-779.

CH-20231109-60



# GEL LAVANT PROTECTEUR

## NETTOIE EN DOUCEUR, PROTÈGE LE MICROBIOME CUTANÉ\* ET HYDRATE IMMÉDIATEMENT



PROTÈGE LE  
MICROBIOME  
CUTANÉ\*



**90% D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE**



NOURISSONS,  
ENFANTS,  
ADULTES



VISAGE  
ET CORPS

### COMPOSITION



- **AGENTS HUMECTANTS** : Glycérine, Pro-Vitamines B5, Pentavitin.
- **PRÉBIOTIQUE** : a-glucan oligosaccharide.
- **AGENT APAISANT** : Vitamine B3.

### CONSEILS D'UTILISATION



Utiliser sur la peau mouillée puis rincer abondamment. Appliquer ensuite le Baume Relipidant BepenthenDerma® SensiControl sur votre peau pour une routine de soin complète. En cas de poussée d'eczéma atopique non sévère, utiliser BepanthenSensiCalm® (dispositif médical) sur les zones lésées.

### MODE D'ACTION



- **NETTOIE EN DOUCEUR.**
- **MAINTIENT** l'hydratation de la peau grâce à des humectants comme la **Glycérine** et la **Pro-Vitamine B5**.
- **PROTÈGE** le microbiome cutané\*, défense naturelle de la peau, grâce à un **Prébiotique**.

### LES +



- ✓ pH physiologique adapté.
- ✓ Protège le microbiome cutané\*.
- ✓ Sans savon. Non parfumé.
- ✓ Anti-grattage.
- ✓ Testé cliniquement, sous contrôle dermatologique.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:  
**Flacon-pompe 400 mL : 16,80€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\* Étude in-vitro pour le Gel Lavant Protecteur.



**CRÈME NUTRITIVE  
RECONSTITUANTE VISAGE**

Flacon sans-air\* 50 mL



**CRÈME RICHE INTENSE  
VISAGE**

Flacon sans-air\* 50 mL



**GEL NETTOYANT  
APAISANT VISAGE**

Flacon 200 mL

 Formule galénique développée en France

\* Protège la crème vis-à-vis des contaminants de l'air ambiant.



# CRÈME NUTRITIVE RECONSTITUANTE VISAGE

## PEAUX TRÈS SÈCHES ET SENSIBLES



HYDRATATION IMMÉDIATE ET DURABLE



**+ DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



ENFANTS,  
ADULTES



NON-COMÉDOGÈNE



VISAGE

### COMPOSITION



- **PRO-VITAMINE B5.**
- **VITAMINE B3.**
- **LIPIDES NATURELS** : Beurre de karité & Huile d'argousier.
- **GLYCÉRINE.**
- **LIPIDE PHYSIOLOGIQUE** : Isopropyl isostéarate.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE IMMÉDIATEMENT** et jusqu'à 48h en 1 seule application<sup>(1)</sup>.
- **RÉPARE LA BARRIÈRE** cutanée pour prévenir la sécheresse récurrente.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE CUTANÉE

Lavez votre visage avec le gel nettoyant apaisant visage BepanthenDerma®.

Puis appliquer sur le visage, sur peau propre autant de fois que nécessaire la crème riche intense Visage.

### LES +

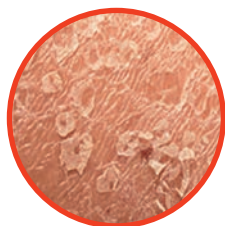


- ✓ Hydratation immédiate.
- ✓ Apaise les tiraillements.
- ✓ Formule non grasse qui pénètre rapidement.
- ✓ Non comédogène, non parfumée.
- ✓ Formule galénique développée en France.
- ✓ Sans packaging secondaire.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**Flacon sans air 50 mL : 16,90€**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) Test clinique, 42 sujets, amélioration de l'hydratation après 1h et jusqu'à 48h après une seule application, 2020.



# CRÈME RICHE INTENSE VISAGE

## PEAUX TRÈS SÈCHES À TENDANCE RÊCHE



APAISE LES  
TIRAILLEMENTS  
ET LAISSE LA PEAU  
DOUCE



**+ DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



ENFANTS,  
ADULTES



NON-COMÉDOGÈNE



VISAGE

### COMPOSITION



- **PRO-VITAMINE B5.**
- **VITAMINE B3.**
- **LIPIDES NATURELS** : Beurre de karité & Huile d'argousier.
- **GLYCÉRINE.**
- **LIPIDE PHYSIOLOGIQUE** : Isopropyl isostéarate.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE CUTANÉE :

Lavez votre visage avec le gel nettoyant apaisant visage BepanthenDerma®.

Puis appliquer sur le visage, sur peau propre autant de fois que nécessaire la crème riche intense Visage.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE IMMÉDIATEMENT** et jusqu'à 48h en 1 seule application<sup>(1)</sup>.
- **RÉPARE LA BARRIÈRE** cutanée pour prévenir la sécheresse récurrente.

### LES +

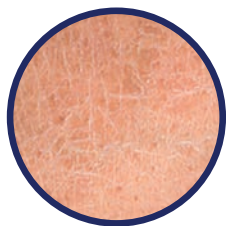


- ✓ Hydratation immédiate.
- ✓ Apaise les tiraillements.
- ✓ Formule non grasse qui pénètre rapidement.
- ✓ Non comédogène, non parfumée.
- ✓ Formule galénique développée en France.
- ✓ Sans packaging secondaire.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**Flacon sans air 50 mL : 17,90€**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) Test clinique, 42 sujets, amélioration de l'hydratation après 1h et jusqu'à 48h après une seule application, 2020.



# GEL NETTOYANT APAISANT VISAGE

## PEAUX SÈCHES À TRÈS SÈCHES



NETTOIE EN  
DOUCEUR ET APAISE  
IMMÉDIATEMENT



**+ DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



ENFANTS,  
ADULTES



VISAGE



N'IRRITE PAS  
LES YEUX

### COMPOSITION



- MÉLANGE D'AGENTS NETTOYANTS DOUX.
- PRO-VITAMINE B5.
- VITAMINE B3.
- GLYCÉRINE.

### MODE D'ACTION



- NETTOIE en douceur.
- PROTÈGE et MAINTIENT l'hydratation naturelle de la peau.
- APAISE immédiatement les sensations de tiraillements de la peau sèche.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

Utiliser sur peau mouillée puis rincer abondamment.

Pour compléter votre routine de soin, vous pouvez appliquer ensuite une crème de la gamme BepanthenDerma® sur votre peau encore humide.

### LES +



- ✓ Nettoie en douceur et apaise immédiatement.
- ✓ N'irrite pas les yeux.
- ✓ Non parfumé.
- ✓ Formule galénique développée en France.
- ✓ Sans packaging secondaire.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**Flacon 200 mL : 10,90 €**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# BepanthenDerma®

Dermo-cosmétique

NOUVEAU SOIN DES MAINS

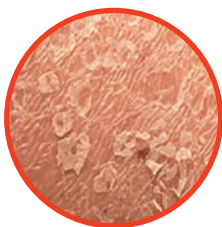
## CRÈME MAINS RÉPARATRICE



CRÈME MAINS RÉPARATRICE

Tube 50 mL

 Formule galénique développée en France



# CRÈME MAINS RÉPARATRICE

## MAINS TRÈS SÈCHES, ABÎMÉES



HYDRATATION  
LONGUE DURÉE<sup>(1)</sup>  
ET SOIN INTENSE



+ **DE 90%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE



ENFANTS,  
ADULTES



MAINS



ABSORPTION  
RAPIDE

### COMPOSITION



- **PRO-VITAMINE B5.**
- **VITAMINE B3.**
- **LIPIDES NATURELS** : Beurre de karité & Huile d'argan.
- **GLYCÉRINE.**
- **LIPIDE PHYSIOLOGIQUE** : Isopropyl isostéarate.

### MODE D'ACTION



- **HYDRATE** intensément.
- **RÉPARE** et **PROTÈGE** les mains très sèches abîmées : qui tiraillent, rugueuses, gercées, rouges.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### VOIE CUTANÉE :

Appliquer sur les mains autant de fois que nécessaire.

### LES +



- ✓ Hydratation durable.
- ✓ Apaise dès la 1<sup>ère</sup> application<sup>(2)</sup>.
- ✓ Formule non grasse qui pénètre rapidement.
- ✓ Convient au soin des peaux à tendance à l'eczéma et des peaux sèches des personnes diabétiques<sup>(3)</sup>.
- ✓ Formule galénique développée en France.
- ✓ Sans packaging secondaire.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**Tube 50 mL : 5,90€**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) Test clinique, 40 sujets, amélioration de l'hydratation après 1h et jusqu'à 48h après une seule application, 2022.

(2) Test de satisfaction, 40 sujets, 85% ont signalé un soulagement des démangeaisons associés aux mains sèches dès la première application, 2022.

(3) Études de tolérance, 37 sujets diabétiques avec la peau sèche ; 44 sujets avec une peau à tendance à l'eczéma, 2021.

# SPHÈRE INTIME







**Hydralin® Quotidien**  
100mL  
Cosmétique



**Hydralin® Quotidien**  
200mL  
Cosmétique



**Hydralin® Quotidien**  
400mL  
Cosmétique



**Hydralin® Quotidien**  
10 lingettes intimes  
Cosmétique



**Hydralin® Quotidien**  
Lot de 2x 200mL  
Cosmétique



**Hydralin® Quotidien**  
Lot de 2x 400mL  
Cosmétique

**NOUVEAU**



**Hydralin® Naturellement Doux**  
Flacon pompe recyclable\*  
200mL  
Cosmétique

**NOUVEAU**



**Hydralin® Naturellement Doux**  
Flacon pompe recyclable\*  
400mL  
Cosmétique

**NOUVEAU**



**Hydralin® Naturellement Doux**  
Eco-recharge 400mL  
Cosmétique



**Hydralin® Mademoiselle**  
200mL  
Cosmétique



**Hydralin® Fillette**  
150mL  
Cosmétique



**HydralinGyn®**  
100mL  
Cosmétique



**HydralinGyn®**  
200mL  
Cosmétique



**HydralinGyn®**  
400mL  
Cosmétique



**Hydralin®**  
Lot HydralinGyn + Quotidien  
2x 200mL  
Cosmétique



**HydralinGyn®**  
Crème-gel apaisante 15g  
Cosmétique



**Hydralin® Sécheresse**  
200mL  
Cosmétique



**Hydralin® Sécheresse**  
400mL  
Cosmétique



**Hydralin® Sécheresse**  
Lot de 2x 200mL  
Cosmétique



**Hydralin® Gel Lubrifiant**  
50mL  
Cosmétique



**Hydralin® IntimiFlor**  
30 gélules à avaler  
Complément alimentaire



**MycHydralin® 200mg**  
3 comprimés vaginaux  
Médicament



**MycHydralin® 500mg**  
1 comprimé vaginal  
Médicament



**MycHydralin® 500mg**  
1 capsule vaginale  
Médicament



**MycHydralin® 1%**  
20g crème  
Médicament



**DermHydralin**  
200mL  
Cosmétique



**HydralinTest®**  
Dispositif médical  
de diagnostic in vitro



**HydralinBalance®**  
7 tubes  
Dispositif médical

\* Le flacon doit être séparé de la pompe avant la mise au bac de tri.

# Hydralin<sup>®</sup>

## QUOTIDIEN

Cosmétique

• Testés sous contrôle gynécologique



Solution 400 mL



Solution 200 mL



Solution 100 mL



Lot de 2x 400 mL



Lot de 2x 200 mL



10 Lingettes intimes



SPHÈRE INTIME

# UN GEL LAVANT QUI CONTIENT DE **L'ACIDE LACTIQUE**, POSTBIOTIQUE NATUREL DE LA FLORE INTIME

pH

pH PHYSIOLOGIQUE



**85% D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE**



QUOTIDIEN



## COMPOSITION



- **85%** d'ingrédients d'origine naturelle.
- **pH PHYSIOLOGIQUE** adapté à un usage quotidien.
- **EXTRAIT DE LOTUS** reconnu pour ses propriétés adoucissantes.

## MODE D'ACTION



- **NETTOIE** en douceur.
- **PRÉSERVE** l'équilibre intime.
- **PROTÈGE** au quotidien contre les petites irritations et rougeurs intimes.

## CONSEILS D'UTILISATION



### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

- **À utiliser comme un savon liquide** lors de la toilette intime.
- **Rincer soigneusement à l'eau** après application.

## LES +



- ✓ **Nettoie et préserve l'équilibre intime** au quotidien.
- ✓ **Adapté à un usage quotidien.**
- ✓ **Format nomade avec 100 mL.**

### PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**400 mL : 12,99€**  
**200 mL : 7,99€**  
**100 mL : 4,89€**  
**Lot 2x 200 mL : 14,20€**  
**Lot 2x 400 mL : 21,90€**

### LE SAVIEZ-VOUS ?

L'acide lactique est naturellement produit par le microbiote intime. Il permet de maintenir un milieu intime à pH acide.

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

# DES LINGETTES LAVANTES ADAPTÉES À LA SPHÈRE INTIME



**99,6% D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE**



FORMAT NOMADE



**ALOE VERA**

## COMPOSITION



- **99,6%** d'ingrédients d'origine naturelle.
- **pH** adapté à la sphère intime.
- **EXTRAIT LIQUIDE DE FEUILLES D'ALOE VERA** reconnu pour ses propriétés hydratantes.

## MODE D'ACTION



- **NETTOIE** en douceur.
- **HYDRATE** la zone intime.

## CONSEILS D'UTILISATION



- Usage ponctuel et externe, sans rincage.
- Ne pas appliquer sur une peau lésée ou suintante.
- Éviter le contact avec les yeux.

## LES +



- ✓ Format nomade.
- ✓ Testé sous contrôle gynécologique.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**10 lingettes : 3,65€**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# NOTES

A series of horizontal dotted lines for taking notes, consisting of 22 rows of evenly spaced dots across the width of the page.

NOUVEAU

# Hydralin<sup>®</sup> Naturellement Doux

Cosmétique

• Testés sous contrôle gynécologique



Flacon pompe recyclable\* 200 mL



Flacon pompe recyclable\* 400 mL



Éco-recharge 400 mL



\* Le flacon doit être séparé de la pompe avant la mise au bac de tri.



# SOIN LAVANT D'ORIGINE NATURELLE QUI PRÉSERVE L'ÉQUILIBRE INTIME AU QUOTIDIEN



**99%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



PH  
PHYSIOLOGIQUE



FLACONS  
RECYCLABLES\* ET  
RECHARGEABLES



FORMAT  
ÉCO-RECHARGE

Figuier de  
Barbarie



Gatillier



## COMPOSITION



- **99%** d'ingrédients d'origine naturelle.
- **SANS PARFUM.**
- **pH PHYSIOLOGIQUE** qui respecte le microbiote intime au quotidien.

## MODE D'ACTION



- **NETTOIE** les muqueuses tout en douceur.
- **PRÉSERVE** l'équilibre intime.
- **HYDRATE** la peau grâce à la glycérine, agent humectant d'origine naturelle.

## CONSEILS D'UTILISATION



### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

- **À utiliser comme un savon liquide** lors de la toilette intime.
- **Rincer soigneusement à l'eau** après application.

## LES +



- ✓ Des flacons entièrement recyclables\* et rechargeables.
- ✓ Format éco-recharge : -73% d'emballage\*\*.
- ✓ Bien noté sur les applications consommateurs\*\*\*.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*\*:

**Flacon pompe recyclable\* 200 mL : 8,99€**  
**Flacon pompe recyclable\* 400 mL : 13,99€**  
**Éco-recharge 400 mL : 12,19€**

\*\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* Le flacon doit être séparé de la pompe avant la mise au bac de tri.  
 \*\* En comparaison avec le flacon-pompe de 400 mL (en poids).  
 \*\*\* Notations réalisées sur Yuka (93/100) et INCI Beauty (18,8/20) en juillet 2022.



# Hydralin®

Cosmétique

• Testés sous contrôle gynécologique



Mousse 150 mL

À partir de 2 ans



Solution 200 mL





# CONTIENT DE L'ACIDE LACTIQUE, POSTBIOTIQUE NATUREL DE LA FLORE INTIME

pH

pH PHYSIOLOGIQUE



QUOTIDIEN



## COMPOSITION



- **pH PHYSIOLOGIQUE** adapté à un usage quotidien.
- **EXTRAIT DE LOTUS** reconnu pour ses propriétés adoucissantes.

## CONSEILS D'UTILISATION



### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

- **À utiliser comme un savon liquide** lors de la toilette intime.
- **Rincer soigneusement à l'eau** après application.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**Fillette flacon pompe 150 mL : 7,99€**  
**Mademoiselle 200 mL : 7,99€**

\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

## MODE D'ACTION



- **NETTOIE** en douceur.
- **PRÉSERVE** l'équilibre intime.
- **PROTÈGE** au quotidien contre les petites irritations et rougeurs intimes.

## LES +



### FILLETTE

- ✓ **86% d'ingrédients d'origine naturelle.**
- ✓ **Texture mousse ludique.**
- ✓ Flacon pompe facile à utiliser.
- ✓ **Dès 2 ans.**

### MADEMOISELLE

- ✓ **85% d'ingrédients d'origine naturelle.**
- ✓ Parfum fleuri et fruité.
- ✓ Permet à l'adolescente d'être en confiance dans **sa nouvelle intimité.**

### LE SAVIEZ-VOUS ?

L'acide lactique est naturellement produit par le microbiote intime. Il permet de maintenir un milieu intime à pH acide.

# HydralinGYN®

Cosmétique



Solution 400 mL



Solution 200 mL



Solution 100 mL



Lot "Gyn + Quotidien" 200 mL

• Testés sous contrôle gynécologique

# NETTOIE ET AIDE À CALMER LES IRRITATIONS



GEL



IRRITATION



**AU COURS DES 12 DERNIERS MOIS, 34 %  
DES FEMMES ONT EU DES IRRITATIONS  
INTIMES <sup>(1)</sup>.**

## COMPOSITION



- **GLYCOCOLLE** acide aminé reconnu pour ses propriétés calmantes.
- **pH ALCALIN 8,5.**

## CONSEILS D'UTILISATION



### USAGE EXTERNE :

- **À utiliser comme un savon liquide** lors de la toilette intime.
- **Rincer soigneusement à l'eau** après application.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**100 mL : 6,99 €**

**200 mL : 9,19 €**

**400 mL : 13,19 €**

**Lot Gyn + Quotidien : 15,89 €**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

## MODE D'ACTION



- **NETTOIE** en douceur.
- Apporte un confort intime jusqu'à **12 HEURES <sup>(2)</sup>**.
- **LUTTE CONTRE L'EXCÈS D'ACIDITÉ** favorable au développement de certains champignons microscopiques.

## LES +



- ✓ Nettoie et préserve des petites irritations intimes.
- ✓ Soin « spécifique » qui peut être recommandé **en accompagnement d'un traitement antimycosique.**

## LE SAVIEZ-VOUS ?

Le glyocolle (glycine) est un amino-acide, *in vitro*, il est un inhibiteur de la dégranulation des mastocytes<sup>(3)</sup>, ce qui aide à calmer les irritations.

(1) Etude Arcane, 1215 Françaises âgées de 18 à 75 ans, acheteuses de produits d'Hygiène Intime en Pharmacie/Parapharmacie, en 2022.

(2) Lab Lefranco, Romainville (France), Prof. Siboulet (13/05/1985) Double - blind test in 300 patients with itching of the intimate zone (150 placebo, 150 treatment).

(3) Paubert-Braquet M. et al. Pouvoir antiprurigineux du glyocolle : étude in vitro de son effet sur la dégranulation du mastocyte. Abstr, Derm.1992; 153: 36-37.

# HydralinGYN®

CRÈME-GEL

Cosmétique



Tube 15g

- Hypoallergénique
- Non parfumé
- Testé sous contrôle gynécologique



SPHÈRE INTIME

# CRÈME-GEL APAISANTE CALME, APAISE ET RAFRAÎCHIT DÈS 30 SECONDES <sup>(1)</sup>



CRÈME-GEL



CONTIENT DU GLYCOLATE



SPÉCIFIQUE  
ZONE INTIME SENSIBLE  
OU IRRITÉE



EXTRAIT NATUREL  
*d'Avoine*

**AU COURS DES 12 DERNIERS MOIS, 34 %  
DES FEMMES ONT EU DES IRRITATIONS  
INTIMES <sup>(2)</sup>.**

## MODE D'ACTION



- L'avoine a des propriétés **APAISANTES**.
- La glycérine a des propriétés **HYDRATANTES**.
- Le Frescolat® X-Cool procure un effet **FRAÎCHEUR** immédiat et agréable.

## COMPOSITION



- **EXTRAIT NATUREL D'AVOINE.**
- **GLYCÉRINE.**
- **FRESCOLAT® X-COOL**  
(dérivé du menthol).
- **GLYCOLATE.**

## CONSEILS D'UTILISATION



- **Application externe sur la vulve** et sans rinçage.
- **Peut s'utiliser à partir des premières règles.**
- **S'utilise aussi souvent que nécessaire.**

## LES +



- ✓ **Rafrâchit dès 30 secondes <sup>(1)</sup>.**
- ✓ **Hypoallergénique.**
- ✓ **Non parfumé.**
- ✓ **Format nomade.**
- ✓ **Testé sous contrôle gynécologique.**

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**15g : 7,19€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) Étude HydralinGyn® Crème-gel apaisante 18277 – 15E1012 – Test d'usage sous contrôle gynécologique conduit sur 60 femmes évaluant la tolérance et l'effet calmant/fraicheur de HydralinGyn® Crème-Gel - 2015.

(2) Étude Arcane, 1215 Françaises âgées de 18 à 75 ans, acheteuses de produits d'Hygiène Intime en Pharmacie/Parapharmacie, en 2022.

# Hydralin®

## SÈCHERESSE

Cosmétique

NETTOIE ET AMÉLIORE  
L'HYDRATATION DE LA ZONE  
INTIME CHEZ 95% DES FEMMES (1)



HYDRATATION  
DURABLE



91% D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE NATURELLE



QUOTIDIEN



AU COURS DES 12 DERNIERS MOIS,  
34% DES FEMMES ONT EU DES  
SÈCHERESSES INTIMES (2)

### COMPOSITION



- 91% d'ingrédients d'origine naturelle.
- CAMELLIA JAPONICA plante reconnue pour ses propriétés hydratantes.
- CÉRAPHYL RMT actif présentant une activité hydratante efficace.
- pH PHYSIOLOGIQUE adapté à un usage quotidien.

### CONSEILS D'UTILISATION



#### USAGE QUOTIDIEN EXTERNE :

- À utiliser comme un savon liquide lors de la toilette intime.
- Rincer soigneusement à l'eau après application.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

200 mL : 9,49 €  
400 mL : 13,49 €  
Lot 2x 200 mL : 16,59 €

### MODE D'ACTION



- NETTOIE ET PROTÈGE en cas de sécheresse intime.
- APPORTE une sensation D'HYDRATATION DURABLE (1).

### LES +



- ✓ Texture **crémeuse** et **soyeuse**.
- ✓ Adapté à un **usage quotidien**.
- ✓ Testé sous **contrôle gynécologique** (1).
- ✓ Préserve l'**équilibre intime**.

### LE SAVIEZ-VOUS ?

- \*100% des femmes sont satisfaites de l'effet hydratant (1).
- \*95% des femmes l'ayant essayé veulent continuer à l'utiliser (1).

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

(1) Report #16E0215. Clinical evaluation of the tolerance of a dermocosmetic product – Use test under gynécological control. 2016.

(2) Étude Arcane, 1215 Françaises âgées de 18 à 75 ans, acheteuses de produits d'Hygiène Intime en Pharmacie/Parapharmacie, en 2022.

# Hydralin®

## GEL LUBRIFIANT

Cosmétique

HYDRATE,  
LUBRIFIE ET APAISE  
L'INCONFORT INTIME



Gel 50 mL



CAMELLIA  
JAPONICA



**91%**  
D'INGRÉDIENTS  
D'ORIGINE  
NATURELLE



HYDRATANT  
& LUBRIFIANT



FLACON  
POMPE AIRLESS\*

### COMPOSITION



- 91% d'ingrédients d'origine naturelle.
- ACIDE HYALURONIQUE ET GLYCÉRINE.
- CAMELLIA JAPONICA.
- pH ADAPTÉ À LA ZONE INTIME.

### CONSEILS D'UTILISATION



- En cas de **SÉCHERESSE INTIME**, appliquer le gel sur la muqueuse vulvaire (usage externe) jusqu'à 2 fois par jour, sur une durée allant jusqu'à 4 semaines.

### MODE D'ACTION



- Assure une **DOUBLE ACTION HYDRATANTE ET LUBRIFIANTE QUI APAISE L'INCONFORT INTIME.**

### LES +



- ✓ Respecte l'équilibre intime.
- ✓ **\*Flacon sans air** : protège le gel vis-à-vis des contaminants de l'air ambiant.
- ✓ Formule **non collante**.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**50 mL : 13,79 €**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

# MycHydralin®

Clotrimazole

Médicament



CAPSULE VAGINALE  
ET COMPRIMÉ VAGINAL  
AVEC APPLICATEUR

LIBRE  
ACCÈS



1 capsule vaginale  
500 mg

LIBRE  
ACCÈS



1 comprimé vaginal  
500 mg

LIBRE  
ACCÈS



3 comprimés vaginaux  
200 mg

## FORMULE



### • CLOTRIMAZOLE

Comprimé vaginal 200 mg.  
Comprimé vaginal 500 mg.  
Capsule vaginale 500 mg.

## POSOLOGIE



### VOIE VAGINALE :

• **COMPRIMÉ VAGINAL 200 MG** : 1 comprimé vaginal le soir au coucher pendant 3 jours.

En cas d'échec de cette première cure, une seconde peut être prescrite.

• **CAPSULE VAGINALE 500 MG / COMPRIMÉ VAGINAL 500 MG** : 1 capsule / 1 comprimé le soir au coucher, en administration unique, introduit profondément dans le vagin, de préférence en position allongée.

Si les symptômes persistent au-delà de 3 jours, une 2<sup>ème</sup> capsule/comprimé peut-être administré.

Si les symptômes persistent au-delà de 7 jours, un avis médical doit être sollicité.

**INDICATION :** Traitement local des mycoses vaginales à levures sensibles, notamment à Candida. En cas d'atteinte vulvaire associée, il est recommandé de compléter le traitement vaginal par l'application d'une crème au clotrimazole à 1% sur les lésions.

## MODE D'ACTION



### • ANTIFONGIQUE

Par action sur la membrane cytoplasmique.

### • EFFICACE

Molécule recommandée par l'OMS<sup>(1)</sup>.

## LES +



- ✓ Seule gamme avec **applicateur**.
- ✓ Une utilisation **hygiénique** grâce à l'applicateur.
- ✓ **Différentes posologies** : 1 ou plusieurs prises.
- ✓ **Différentes galéniques** disponibles.
- ✓ Seule gamme d'antimycosique en **libre accès**.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**3 comprimés : 7,99 €**

**1 comprimé : 8,99 €**

**1 capsule : 9,99 €**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

(1) Guidelines for the management of sexually transmitted infections. W.H.O. 2003.



# UNE GAMME COMPLÈTE POUR LA PRISE EN CHARGE DES MYCOSES VULVO-VAGINALES



CRÈME

LIBRE  
ACCÈS



Crème 1%

## FORMULE



- **CLOTRIMAZOLE**  
Crème 1%.

## POSOLOGIE



Appliquer la crème au clotrimazole 1% localement le matin et le soir après toilette et séchage des lésions à traiter.

Durée de traitement maximal de la crème : 1 semaine.

**INDICATION :** Atteintes vulvaires en cas de mycose vulvo-vaginale à levures sensibles. Le traitement peut être renouvelé si nécessaire, cependant, des infections récurrentes peuvent indiquer une cause médicale sous-jacente. La patiente doit consulter son médecin si les symptômes réapparaissent.

## MODE D'ACTION



- **ANTIFONGIQUE**  
Par action sur la membrane cytoplasmique.
- **EFFICACE**  
Molécule recommandée par l'OMS<sup>(1)</sup>.

## LES +



- ✓ **N°1 des références** antimycosiques en OTC<sup>(2)</sup>.
- ✓ **Traitement complet** (Comprimé vaginal + crème ou capsule vaginale + crème).
- ✓ Seule gamme d'antimycosique en **libre accès**.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**20g crème : 7,29€**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

(1) Guidelines for the management of sexually transmitted infections. W.H.O.2003.

(2) IQVIA - Pharmatrend France- en pharmacie - marché des mycoses vaginales reconstitué à partir d'une liste de produits sur le marché des préparations gynécologiques et antifongiques, fournie par Bayer - année 2022 - ventes valeur non prescrites.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



**MYCOHYDRALIN® 200mg**, comprimé vaginal  
**MYCOHYDRALIN® 500mg**, comprimé vaginal  
**MYCOHYDRALIN® 500mg**, capsule vaginale  
**MYCOHYDRALIN**, crème

**CONTRE-INDICATIONS** : Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

## **MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

**Mises en gardes spéciales** : Un avis médical est nécessaire si l'épisode de mycose s'accompagne d'un des symptômes suivants : Fièvre, nausée, vomissement, douleurs abdominales basses, douleurs au dos ou aux épaules, sécrétions vaginales accompagnées de mauvaises odeurs, hémorragie vaginale.

**Précautions d'emploi** : En cas de candidose, il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida). Les douches vaginales doivent être évitées. L'utilisation de tampons internes, de spermicides, de préservatifs ou de diaphragmes doit être évitée pendant le traitement avec Mycohydralin (risque de rupture du préservatif ou du diaphragme). Il est recommandé d'éviter les rapports sexuels en cas de mycose vulvo-vaginale afin de réduire le risque d'infection du partenaire. Afin d'éviter une recontamination, le traitement du partenaire sexuel pourrait être envisagé.

### **Spécifique comprimé et capsule :**

NE PAS AVALER. LE COMPRIME/LA CAPSULE DOIT ÊTRE PLACE AU FOND DU VAGIN.

### **Spécifique crème :**

Eviter l'application près des yeux. Ne pas avaler. Garder hors de la vue et de la portée des enfants.

### **Informations sur les excipients à effet notoire :**

Ce médicament contient de l'alcool cétyloléique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : dermatite de contact).

Ce médicament contient 20 mg d'alcool benzylique par gramme. L'alcool benzylique peut provoquer une légère irritation locale.

## **FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**

### **Grossesse :**

Des études épidémiologiques portant sur l'utilisation du clotrimazole par voie vaginale chez la femme enceinte ne mettent pas en évidence un risque tératogène ou fœtotoxique. Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence une toxicité sur la reproduction (voir rubrique 5.3). La prescription de MYCOHYDRALIN peut être envisagée pendant la grossesse si nécessaire. L'utilisation de l'applicateur est déconseillée pendant la grossesse.

### **Allaitement :**

Les données pharmacodynamiques et toxicologiques chez l'animal ont montré une excrétion du clotrimazole et de ses métabolites dans le lait. Il n'y a pas de données sur l'excrétion du clotrimazole dans le lait maternel. Aucun effet sur chez les nouveau-nés/nourrissons allaités n'est attendu dans la mesure où l'exposition systémique de la femme qui allaite au clotrimazole administré par voie vaginale est négligeable. Le clotrimazole peut être utilisé pendant l'allaitement.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## EFFETS INDÉSIRABLES :

Du fait du faible taux de résorption du clotrimazole sur une peau saine, on peut pratiquement exclure le risque d'apparition d'effets systémiques. Cependant, sur une peau où la barrière cutanée est lésée, une résorption plus importante peut exister. Il faut être attentif à cette éventualité et à la possibilité de survenue d'effets systémiques.

Les notifications spontanées recueillies depuis la mise sur le marché du clotrimazole ont permis d'identifier les effets indésirables suivants. Leur fréquence est indéterminée (ne peut être définie sur la base des données disponibles) :

### Affections du système immunitaire :

- Réactions d'hypersensibilité incluant réaction anaphylactique et angioœdèmes,

### Affections de la peau et du tissu sous-cutané :

- Urticaire, rash

### Troubles généraux et anomalie au site d'administration :

- Irritations au site d'application, œdème, douleur au site d'application.

### Affections vasculaires :

- Syncope, hypotension.

### Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales :

- Dyspnée.

### Affections des organes de reproduction et du sein :

- Pertes vaginales, hémorragie vaginale, douleurs vulvo-vaginales, inconfort vulvo-vaginal, prurit vulvo-vaginal, érythème vulvo-vaginal, sensations de brûlures vulvo-vaginales.

### Affections gastro-intestinales :

- Douleurs abdominales, nausées.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

## CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Médicaments non soumis à prescription médicale. Agréé Collect. Non Remb.

Ref : 12681-41676-44627-10855/05

Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donneespublique.medicament.gouv.fr>



# HydralinTest®

Dispositif médical de diagnostic in vitro

## AIDE À IDENTIFIER LES INFECTIONS VAGINALES COURANTES

(mycoses vaginales, vaginoses bactériennes, trichomonases)



AUTO-TEST  
VAGINAL  
(pH TEST)

90%

FIABILITÉ



RÉSULTAT EN  
10 SECONDES



1 Test/boîte

Ne se substitue pas  
à la consultation d'un  
professionnel de santé

### FORMULE



- **AUTO-TEST VAGINAL**  
(pH test).

### MODE D'ACTION

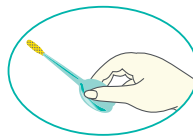


- **SI L'EMBOUT RESTE JAUNE (pH < 4,5)  
ET SYMPTÔMES ASSOCIÉS :**  
suspicion de mycose vaginale\*.
- **SI L'EMBOUT VIRE AU VERT/BLEU (pH > 4,5)  
ET SYMPTÔMES ASSOCIÉS :**  
suspicion d'une vaginose bactérienne ou  
trichomonase\*.

### CONSEILS D'UTILISATION



- Insérer délicatement le test  
dans le vagin, faites tourner  
le test sur lui-même plusieurs  
fois.
- Retirer HydralinTest® du vagin.
- Attendre 10 secondes avant de  
faire la lecture\*.
- Traiter si besoin en conséquence  
(avis médical).



### LES +



- ✓ **Fiable à plus de 90 %.**
- ✓ **Résultat en 10 secondes.**
- ✓ **Facile à lire :** simple, changement de couleur.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**1 test : 10,59€**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

\* Se référer au tableau d'aide au diagnostic présent sur la boîte et la notice.

Dispositif médical de diagnostic in-vitro (CE 0483) - lire attentivement la notice - Peptonic Medical Israel Ltd. - 10/2023.

CH-20231109-60

# HydralinBalance®

Dispositif médical

## TRAITEMENT EFFICACE DES SYMPTÔMES DE LA VAGINOSE BACTÉRIENNE

La vaginose bactérienne se caractérise par les symptômes suivants notamment : odeurs vaginales désagréables (poisson), pertes vaginales anormales.



pH



GEL  
VAGINAL

RÉTABLIT  
LE pH  
VAGINAL

ÉLIMINE  
LES  
ODEURS

À UTILISER  
PENDANT  
7 JOURS

**23% DES FEMMES SONT CONCERNÉES  
PAR LES VAGINOSES BACTÉRIENNES<sup>(1)</sup>**

### COMPOSITION



- PRÉBIOTIQUE (glycogène).
- ACIDE LACTIQUE.
- pH 3,8.

### CONSEILS D'UTILISATION



- **1 TUBE/JOUR** pendant 7 jours de préférence le soir, au coucher.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:  
**7 tubes : 15,99€**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**



Gel vaginal - 7 tubes



### MODE D'ACTION



#### TRIPLE ACTION

- **RÉTABLIT** le pH vaginal.
- **ÉLIMINE LES ODEURS** vaginales désagréables et les pertes vaginales anormales.
- **RESTAURE LA FLORE VAGINALE.**

#### LES +



- ✓ Sans hormones.
- ✓ Sans conservateurs.
- ✓ Cliniquement testé.

(1) Peebles K. et al. High Global Burden and Costs of Bacterial Vaginosis: A Systematic Review and Meta-Analysis. Sex. Transm. Dis. 2019; 46 : 304-311.-

Dispositif médical de classe IIa. (CE 0344) - lire attentivement la notice. Rolf Kullgren AB. 10/2023.

CH-20231109-60

NOUVEAU

# Hydralin® IntimiFlor

Complément alimentaire



30 gélules à avaler



SPHÈRE INTIME

# AIDE À MAINTENIR L'ÉQUILIBRE INTIME ET LE CONFORT INTIME\*



SOUCHES MICROBIOTIQUES

B2

VITAMINE B2



GÉLULES VÉGÉTALES À AVALER



PROGRAMME DE 30 JOURS

## COMPOSITION



• Association unique de **4 souches microbiotiques** : 4 milliards d'UFC<sup>(1)</sup> à péremption.

**3 souches de *Lactobacillus*\*\* :**

- *plantarum*
- *rhamnosus*
- *helveticus*

**1 souche de *Bifidobacterium*\*\* :**

- *lactis*

• **1,4 mg** de **VITAMINE B2 = 100% VNR<sup>(2)</sup>**.

## CONSEILS D'UTILISATION



- 1 gélule/jour à avaler avec un verre d'eau au minimum 30 minutes avant le repas.
- En programme de 30 jours.
- Pour les adultes et les adolescentes à partir de 16 ans.

## MODE D'ACTION



• Aide à maintenir l'équilibre intime de la femme, en contribuant au bon fonctionnement des parois vaginales, grâce à la **VITAMINE B2\***.

## LES +



- ✓ **1 seule gélule végétale** à avaler par jour.
- ✓ Fabriqué en France.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*\*:  
**30 gélules : 19,49€**

\*\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

\* Grâce à la vitamine B2, qui contribue au maintien des muqueuses normales, dont la paroi vaginale.

\*\**Lactobacillus helveticus*, *Lactobacillus plantarum*, *Lactobacillus rhamnosus*, *Bifidobacterium lactis*

(1) Unité Formant Colonie.

(2) Valeur Nutritionnelle de Référence.

# TERS SOINS







**BiseptineSpraid®**  
Pulvérisateur 50mL  
Médicament



**BiseptineSpraid®**  
Solution 125mL + godet  
Médicament



**BiseptineCompress®**  
Compresses imprégnées  
en sachets individuels (x8)  
Dispositif Médical



**BiseptineCica®**  
Gel 50g  
Dispositif Médical



**BiseptineRoll®**  
Gel anti-cicatrice 20g  
Dispositif Médical

# biseptinespraid®

Médicament

## LE GESTE QUI NETTOIE ET DÉSINFECTE LES PETITES PLAIES SUPERFICIELLES



FLACON  
AVEC GODET  
OU SPRAY



3 PRINCIPES  
ACTIFS



DÈS LE PLUS  
JEUNE ÂGE



NE PIQUE  
PAS

### FORMULE



- **CHLORHEXIDINE 0,25%**  
Propriété antiseptique.
- **CHLORURE DE BENZALKONIUM 0,025%**  
Propriété détergente<sup>(1)</sup>.
- **ALCOOL BENZYLIQUE 4%**  
Propriété légèrement analgésique et anesthésique<sup>(1)</sup>.

### POSOLOGIE



#### VOIE CUTANÉE

- 1 à 2 applications par jour.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

**Spray 50 mL : 5,90 €**  
**Solution 125 mL + godet : 5,90 €**

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**



Spray 50 mL

Flacon 125 mL avec godet

### MODE D'ACTION



- **PROPRIÉTÉ ANTISEPTIQUE** grâce à la synergie des 3 principes actifs qui éliminent **99% DES BACTÉRIES** (démontré in vitro<sup>(2)</sup>).

### LES +



- ✓ **Large spectre d'action : bactéricide** (gram + gram-) et **fongicide** (*candida albicans*)<sup>(1)</sup>.
- ✓ **Un format nomade** avec le spray 50 mL.
- ✓ **Un format hygiénique et pratique** avec le flacon 125 mL avec godet.
- ✓ **Incolore**, ne tâche pas la peau, ni les vêtements.
- ✓ **Utilisation possible** pour toute la famille (avec précaution chez les nouveaux-nés).

Antiseptie des petites plaies superficielles. Cette spécialité a une place limitée dans la stratégie thérapeutique, qui repose sur des soins quotidiens à l'eau et au savon ordinaire<sup>(3)</sup>.

(1) Résumé des caractéristiques produit Biseptine.

(2) Chevalier J. et al. Evaluation of the synergistic effects of three bactericidal agents associated in an antiseptic formulation. Pharmaceutica Acta Helvetiae. 1995; 70 : 155-159.

(3) HAS - Avis de la Transparence, Biseptine, Oct 2015.

Visa n° : 23/07/62593867/PM/001 • CH- 20230629-22

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## BISEPTINESPRAID, solution pour application cutanée

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Antiseptie des petites plaies superficielles.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue à l'un des constituants, notamment à la chlorhexidine (ou à sa classe chimique) ou au chlorure de benzalkonium (de la famille des ammoniums quaternaires).
- Ce produit ne doit pas être utilisé sur les muqueuses notamment génitales (risque de balanite ou de vaginite érosive).
- Ce produit ne doit pas être utilisé pour la désinfection du matériel médico-chirurgical.
- Ce produit ne doit pas être mis en contact avec le cerveau et les méninges, l'œil, ni pénétrer dans le conduit auditif en cas de perforation tympanique.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Usage externe.

- En l'absence de données sur la résorption cutanée, le risque d'effets systémiques ne peut être exclu. Ils sont d'autant plus à redouter que l'antiseptique est utilisé sur une grande surface, sous pansement occlusif, sur une peau lésée, notamment brûlée, une muqueuse, une peau de prématuré ou de nourrisson (en raison du rapport surface/poids et de l'effet d'occlusion des couches au niveau du siège).
- Dès l'ouverture d'une préparation antiseptique, une contamination microbienne est possible.
- Des cas de brûlures ont été rapportés lors de l'utilisation de bistouri électrique après application d'antiseptique à base d'alcool, liés à la présence de produit résiduel. Il convient donc de s'assurer, après la préparation du champ opératoire, du séchage complet du produit et de l'absence de quantités résiduelles de produit qui auraient pu couler, notamment au niveau des plis cutanés, et du drap de la table.
- L'utilisation de solutions de chlorhexidine, alcooliques ou aqueuses, pour l'antiseptie de la peau, avant une intervention invasive a été associée à des brûlures chimiques chez des nouveau-nés. Basé sur des cas rapportés et la littérature publiée, ce risque semble être plus élevé chez des enfants prématurés, particulièrement ceux nés avant 32 semaines de gestation et dans les 2 premières semaines de vie.
- Enlevez tous les matériaux, blouses ou champ opératoire imbibés avant de procéder à l'intervention. Ne pas utiliser de quantités excessives et ne pas laisser la solution dans les plis de la peau ou sur le patient ou sur des draps ou sur tout autre matériel en contact direct avec le patient. Quand des pansements occlusifs sont utilisés sur les zones préalablement exposées à la BISEPTINESPRAID, toutes les précautions doivent être prises pour s'assurer qu'il n'y a pas d'excédent de produit avant l'application du pansement.
- De rares cas de réactions sévères d'hypersensibilité allant jusqu'au choc anaphylactique ont été décrites avec des antiseptiques contenant de la chlorhexidine. En cas de survenue de difficultés respiratoires, d'éruption cutanée de type urticaire de progression rapide ou de rash sévère, de signes cliniques de choc, arrêter immédiatement l'application de BISEPTINESPRAID et une prise en charge médicale doit être instaurée le plus rapidement possible.

### FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

À utiliser avec prudence chez la femme enceinte ou qui allaite, faute de données exploitables.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

- Possibilité d'eczéma allergique de contact.
- Quelques rares cas d'idiosyncrasie (en particulier choc anaphylactique) ont été observés avec la chlorhexidine.
- Brûlures chimiques chez les nouveau-nés (fréquence inconnue).

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

### CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale. Non agréé aux collectivités. Non remboursable.



Réf.11011-1/19

Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit sur la base de données publique du médicament en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# biseptine Compress®

NETTOYAGE DES PLAIES SUPERFICIELLES

Dispositif médical

## COMPRESSES IMPRÉGNÉES D'UNE SOLUTION ANTIMICROBIENNE À EMPORTER PARTOUT



COMPRESSES  
IMPRÉGNÉES



NETTOIE  
LES PLAIES  
SUPERFICIELLES



FORMAT  
NOMADE

### COMPOSITION



Compresse imprégnée d'une solution contenant 3 agents antimicrobiens :

- DIGLUCONATE DE CHLORHEXIDINE.
- CHLORURE DE BENZALKONIUM.
- ALCOOL BENZYLIQUE.

### CONSEILS D'UTILISATION



VOIE CUTANÉE :

- **1 à 2 applications par jour** pendant quelques jours le temps de la cicatrisation de la plaie (2 à 3 jours) sans dépasser 5 jours.
- **À partir de 2 ans.**
- À utiliser immédiatement après l'ouverture.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\* :

**8 sachets : 5,49 €**

\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.



8 compresses en sachets individuels

- Testées dermatologiquement

### MODE D'ACTION



- **FACILITE L'ÉLIMINATION DES RÉSIDUS** (gravillons, sable, terre, sang) de la surface de la plaie grâce à l'action mécanique des fibres non-tissées de la compresse.
- **COMPRESSES IMPRÉGNÉES** de 5 mL de solution antimicrobienne assurant une réduction des micro-organismes au niveau de la plaie.

### LES +



- ✓ Nettoyage des plaies superficielles en un seul geste (petites coupures, égratignures, écorchures).

### PRATICITÉ

- ✓ Compresses prêtes à l'emploi.
- ✓ Sachet individuel.
- ✓ Usage nomade.

### CONFORT

- ✓ Compresses douces, non tissées.
- ✓ Ne laissent pas de fibres.

Dispositif médical de classe III (CE 0123) - lire attentivement la notice avant utilisation. Bayer Consumer Care AG. 10/2023.

CH-20231109-60

# biseptine Cica®

CICATRISATION DES PLAIES SUPERFICIELLES

Dispositif médical

## UN INDISPENSABLE DE LA TROUSSE À PHARMACIE : ACCÉLÈRE LA CICATRISATION DES PLAIES SUPERFICIELLES



GEL



NE PIQUE PAS



APPLICATION POSSIBLE SUR PLAIE OUVERTE



Gel cicatrisant 50g

- Sans parfum
- Sans paraben
- Testé cliniquement



### COMPOSITION



- CARBOMÈRE COLLOÏDAL ACIDE.

### CONSEILS D'UTILISATION



- **BiseptineCica®** s'utilise en cas d'égratignures, éraflures, coupures, coups de soleil, brûlures, gerçures ou crevasses.
- **Petites plaies** : appliquer une fine couche après nettoyage de la plaie et renouveler si besoin.
- **Après ouverture**, le produit peut être conservé et utilisé jusqu'à la date de péremption indiquée sur la boîte.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*:

50g : 8,30€

**\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

### MODE D'ACTION



- SOULAGE IMMEDIATEMENT GRÂCE À SON EFFET FROID.
- FORME UNE BARRIÈRE PROTECTRICE qui aide à prévenir les infections.
- ACCÉLÈRE LA CICATRISATION : Maintient un juste équilibre d'humidité au niveau de la plaie grâce à l'hydrogel "intelligent".
- DIMINUE LE RISQUE DE FORMATION DE CICATRICES VISIBLES : milieu humide optimal au niveau de la plaie.

### LES +



- ✓ Application possible **sur plaie ouverte**
- ✓ Utilisation chez l'enfant à **partir de 2 ans**
- ✓ Avec **biseptineCica®, 5x plus de personnes ont cicatrisé à 100%\*\*<sup>(1)</sup>**

\*\*Résultat à 12 jours comparant la cicatrisation complète de 33 sujets traités par biseptineCica® avec pansement par rapport au pansement seul. biseptineCica® a été localement bien toléré, et il n'y a eu aucun signe d'infection ou d'effet indésirable associé à son utilisation.

(1) Zhang L. et al. Évaluation de l'efficacité et de la tolérance de l'hydrogel de BepanGel à l'aide d'un modèle de plaie abrasive, lors d'une étude clinique randomisée, à l'aveugle, unicentrique et intra-individuelle. Dermatol Ther (Heidelb).2020 ; 10:1075-1088.

Dispositif médical de classe IIb (CE 1639) - lire attentivement la notice. Oystershell NV - 10/2023.

# biseptine Roll®

REMODELAGE DES CICATRICES ROUGES ET BOURSOUFLÉES

Dispositif médical

## PRÉVIENT ET TRAITE LES CICATRICES ROUGES ET BOURSOUFLÉES\*



Gel anti-cicatrice 20 g

- Sans parfum
- Sans conservateur
- Testé cliniquement



GEL



BILLE DE  
MASSAGE



JUSQU'À 2  
ANS APRÈS  
FERMETURE  
DE LA PLAIE



APPLICATION  
SUR PLAIE  
FERMÉE

### FORMULE



- **GEL DE SILICONE (85%).**
- **PRO-VITAMINE B5 (3,5%)** Action topique.
- **BILLE DE MASSAGE** Action mécanique.

### POSOLOGIE



#### GEL

- 2 fois par jour pendant au moins 2 mois sur plaie complètement fermée.
- Sur plaie fermée depuis moins d'1 mois, utiliser uniquement le gel. Ne pas utiliser la bille de massage.

#### BILLE DE MASSAGE

- Sur plaie fermée depuis plus d'1 mois. Utiliser la bille de massage AVANT l'application du gel.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ\*\*:

**20g : 17,90 €**

**\*\*Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.**

### MODE D'ACTION



- **ACTIONS RÉGULATRICES DU SILICONE SUR LA CICATRISATION<sup>(1)</sup> :**
  - Diminution de la perte en eau et de l'inflammation locale.
  - Normalise la production de collagène immature.
  - Aide au bon alignement des fibres de collagène.
- **ACTION HYDRATANTE DE LA PRO-VITAMINE B5 :** Hydrate les couches de l'épiderme.
- **LA BILLE AIDE À APLANIR LA SURFACE DE LA CICATRICE** en cassant les fibres de collagène immature.

### LES +



- ✓ Utilisation possible **jusqu'à 2 ans** après fermeture de la plaie.
- ✓ **Utilisation chez l'enfant** à partir de 3 ans.
- ✓ **Texture gel.**
- ✓ **Le silicone** : technologie issue du milieu hospitalier, solution de 1<sup>ère</sup> intention en cas de cicatrices hypertrophiques<sup>(2)</sup>.

\* Cicatrices hypertrophiques.

(1) Bloemen MCT. et al. Prevention and curative management of hypertrophic scar formation. Burns. 2019;35;463-75.

(2) Monstrey S. et al. Updated Scar Management Practical Guidelines: Non-invasive and invasive measures. J. Plast. Reconstr. Aesthet. Surg. 2014; 67 : 1017-1025.

Dispositif médical de classe IIa (CE 0123) - lire attentivement la notice. Bayer Consumer Care AG - 10/2023.

CH-20231109-60

# NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes.

# ALLERGIES & ANALGÉSISQUES







**Polaramine®**  
2 mg x 20 comprimés sécables  
Médicament



**Aspirine du Rhône®**  
50 comprimés à avaler  
Médicament



**Aspirine du Rhône®**  
20 comprimés à croquer  
Médicament



**Aspro®**  
500 mg x 20 comprimés effervescents  
Médicament



**Aspro®**  
500 mg x 36 comprimés effervescents  
Médicament



**Actron®**  
20 comprimés effervescents  
Médicament



**Actron®**  
30 comprimés effervescents  
Médicament



**Alka Seltzer®**  
20 comprimés effervescents  
Médicament



**Alka Seltzer®**  
40 comprimés effervescents  
Médicament

# Polaramine®

maléate de dexchlorphéniramine

Médicament

## TRAITEMENT ORAL ANTI-HISTAMINIQUE

Rhinite saisonnière ou perannuelle, conjonctivite allergique et urticaire aiguë.



COMPRIMÉ SÉCABLE



À PARTIR  
DE 6 ANS

### FORMULE\*



- **MALÉATE DE DEXCHLORPHÉNIRAMINE**  
2mg.

\* Pour un comprimé.

### POSOLOGIE



**VOIE ORALE :**

- **Enfant de 6 à 12 ans :** 1/2 comprimé 2 à 3 fois/jour.
- **Adulte et enfant de plus de 12 ans :** 1 comprimé 3 à 4 fois/jour.



Boîte de 20 comprimés  
Comprimé sécable

### MODE D'ACTION



- Bloque **L'ACTION DE L'HISTAMINE** responsable des manifestations allergiques<sup>(1)</sup>.

### LES +



- ✓ Autorisé pendant **les 2 premiers trimestres de la grossesse**<sup>(1)</sup>.

Traitement symptomatique des manifestations allergiques diverses : rhinite (saisonnière ou perannuelle), conjonctivite, urticaire. La mesure de choix pour supprimer ou réduire les symptômes de l'allergie est l'éviction de l'allergène<sup>(1,2)</sup>.

(1) Résumé des Caractéristiques du Produit Polaramine®.

(2) HAS - Avis de transparence Antihistaminique - Avril 2008.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## POLARAMINE 2mg, comprimé

Traitement symptomatique des manifestations allergiques diverses : rhinite (saisonnière ou perannuelle), conjonctivite, urticaire.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients,
- Enfant de moins de 6 ans,
- En raison de la présence de dexchlorphénamine : risque de glaucome par fermeture de l'angle, risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthro-prostatiques,
- Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, en raison de la présence de dexchlorphénamine en cas d'allaitement. (Voir rubrique grossesse et allaitement).

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde spéciales :

En cas de persistance ou d'aggravation des symptômes allergiques ou de signes associés d'affection virale, la conduite à tenir devra être réévaluée.  
Contient du lactose : les patients présentant une intolérance au fructose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

#### Précautions d'emploi :

La dexchlorphénamine doit être utilisée avec prudence :

- Chez le sujet âgé présentant :
  - une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique, aux vertiges et à la sédation,
  - une constipation chronique (risque d'iléus paralytique),
  - une éventuelle hypertrophie prostatique,
- En cas d'insuffisance hépatique et/ou rénale sévères, en raison du risque d'accumulation.

La prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement est déconseillée.

### FERTILITE, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant les 2 premiers trimestres de la grossesse; et son utilisation ne doit être envisagée au cours du 3ème trimestre que si nécessaire, en se limitant, à un usage ponctuel. Si l'administration de ce médicament a eu lieu en fin de grossesse, il semble justifié d'observer une période de surveillance des fonctions neurologiques et digestives du nouveau-né.

Pour plus d'information sur l'utilisation de ce médicament durant la grossesse, consultez le résumé des caractéristiques du produit.

#### Allaitement

Il existe un passage faible mais réel de la dexchlorphénamine dans le lait maternel. Compte-tenu des propriétés sédatives de ce médicament, la prise de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

- Effets neurovégétatifs : sédation ou somnolence ;
- Effets anticholinergiques : palpitations cardiaques, rétention urinaire ; hypotension orthostatique ; vertiges ; incoordination motrice, tremblements ; confusion mentale, hallucinations ; agitation, nervosité, insomnie ;
- Réactions de sensibilisation : érythèmes, eczéma, prurit, purpura, urticaire éventuellement géante, œdème, plus rarement œdème de Quincke, choc anaphylactique ;
- Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie, anémie hémolytique.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



Pour plus d'information sur les effets indésirables peu fréquents, consultez le résumé des caractéristiques du produit.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :**

Médicament *non soumis* à prescription médicale. *Non agréé* aux collectivités. *Non remboursable*.

Réf : 00347/02



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# NOTES

.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....  
.....

# ASPIRINE DU RHÔNE® 500 mg

Médicament

AGIT SUR LA **DOULEUR**  
ET LA **FIÈVRE**  
D'INTENSITÉ LÉGÈRE  
À MODÉRÉE



COMPRIMÉ À AVALER ET  
COMPRIMÉ À CROQUER



TRIPLE  
ACTION

## FORMULE

- ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE 500 mg.

## MISE EN GARDE SPÉCIALE

**NOUVEAU** : L'ANSM a récemment actualisé le point de vigilance concernant les AINS et les complications infectieuses grave. Dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Pour plus d'information consultez les données de sécurités ci-dessous ou le point d'information sur le site de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>

## POSOLOGIE

### VOIE ORALE :

- **Réservé à l'adulte et l'enfant à partir de 30 kg** (environ 9 ans) :  
Chez l'enfant de moins de 12 ans, un avis médical est nécessaire avant de prendre de l'acide acétylsalicylique.  
Chez les enfants de moins de 18 ans, un avis médical est nécessaire en cas de signes d'infections virales, lorsque les autres mesures ne se sont pas révélées concluantes.
- **Adulte et enfant de plus de 50 kg** : 3g d'aspirine soit 6 comprimés par jour, à renouveler en cas de besoin au bout de 4h minimum.
- **Sujets âgés** : 2g d'aspirine soit 4 comprimés par jour. La posologie usuelle est de 1 comprimé de 500 mg à renouveler en cas de besoin au bout de 4h minimum.

*En cas de douleur ou de fièvre plus intenses, 2 comprimés de 500 mg renouvelable si besoin, au bout de 4 heures sans dépasser 6 comprimés par jour ou 4 comprimés par jour pour les sujets âgés.*

- **Chez l'enfant de 30 à 50 kg** : 60 mg/kg à répartir en 4 ou 6 prises soit environ 15 mg/kg toutes les 6 h ou 10 mg/kg toutes les 4 h.
- **Sujets insuffisants hépatiques** : L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- **Sujets insuffisants rénaux** : L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- Ne pas dépasser 3 jours en cas de fièvre et 5 jours en cas de douleurs sans l'avis d'un médecin ou d'un dentiste.
- Les comprimés sont à avaler tels quels avec de l'eau de préférence au cours ou juste après les repas.

Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

Visa n° : 23/07/69029253/PM/001 • CH-20230623-38



50 comprimés

Existe aussi en  
20 comprimés



20 comprimés à croquer



## MODE D'ACTION

- **TRIPLE ACTION** :
  - antalgique
  - antipyrétique
  - anti-inflammatoire



# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## **ASPIRINE DU RHÔNE 500mg**, comprimé **ASPIRINE DU RHÔNE 500mg**, comprimé à croquer

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients,
- Antécédents d'asthme provoqué par l'administration de salicylés ou de substances d'activité proche, notamment les anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- Enfant de moins de 6 ans : risque de fausse route ; utiliser une autre présentation,
- **Grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) (voir rubrique 4.6),**
- Ulcère gastroduodénal en évolution,
- Toute maladie hémorragique constitutionnelle ou acquise,
- Risque hémorragique,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- En association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine et pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique.
- En association avec les anticoagulants oraux pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodénal.
- En raison de la présence d'aspartam pour la forme comprimé à croquer, ce médicament est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

**Plusieurs cas de complications infectieuses d'issue parfois fatale chez des adultes et des enfants ayant pris des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), sur prescription ou en automédication, ont été rapportés à l'ANSM. Ces complications peuvent survenir y compris en cas de coprescription d'antibiotiques. C'est pourquoi, dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Plus d'information sur : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>**

- En cas d'association d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'acide acétylsalicylique dans la composition des autres médicaments.
- En cas d'administration à long terme de médicaments antalgiques à fortes doses, la survenue de céphalées ne doit pas être traitée avec des doses plus élevées.
- L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier l'association d'antalgiques, peut conduire à des lésions rénales persistantes avec un risque d'insuffisance rénale.
- **Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infections virales (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique.**  
**En conséquence, l'acide acétylsalicylique ne doit être administré chez ces enfants que sur avis médical, lorsque les autres mesures ont échoué.**

**En cas d'apparition de vomissements persistants, de troubles de la conscience ou d'un comportement anormal, le traitement par l'acide acétylsalicylique doit être interrompu.**

- Dans certains cas de forme grave de déficit en G6PD, des doses élevées d'acide acétylsalicylique ont pu provoquer des hémolyses. L'administration d'acide acétylsalicylique en cas de déficit en G6PD doit se faire sous contrôle médical.
- Chez l'enfant de moins de 1 mois, l'administration d'acide acétylsalicylique n'est justifiée que dans certaines situations relevant de la prescription médicale.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- La **surveillance** du traitement doit être renforcée dans les cas suivants :
  - Antécédents d'ulcère gastro-duodéal, d'hémorragie digestive ou de gastrite,
  - Insuffisance rénale ou hépatique,
  - Asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'acide acétylsalicylique. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.
  - Métorragies ou ménorragies (risque d'augmentation de l'importance et de la durée des règles).
- Des hémorragies gastro-intestinales ou des ulcères/perforations peuvent se produire à n'importe quel moment au cours du traitement sans qu'il y ait nécessairement de symptômes préalables ou d'antécédents.  
Le risque relatif augmente chez le sujet âgé, le sujet de faible poids corporel, le malade soumis à un traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire.  
En cas d'hémorragie gastro-intestinale, interrompre immédiatement le traitement.
- Compte-tenu de l'effet antiagrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique, apparaissant dès les très faibles doses et persistant plusieurs jours, il convient de prévenir le patient des risques hémorragiques pouvant survenir en cas de geste chirurgical même mineur (ex: extraction dentaire).
- La prise concomitante de ce médicament est déconseillée avec :
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique et chez un patient n'ayant pas d'antécédents d'ulcère gastro-duodéal,
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antiagrégantes d'acide acétylsalicylique et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodéal,
  - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Le clopidogrel (en dehors des indications validées pour cette association à la phase aigüe du syndrome coronarien),
  - Glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif) pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Héparines de bas poids moléculaire (et apparentés) et héparines non fractionnées : doses curatives et/ou sujet âgé et pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Le pemetrexed chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée (clairance de la créatine comprise entre 45 ml/min et 80 ml/min),
  - La ticlopidine,
  - Les uricosuriques.
- L'acide acétylsalicylique modifie l'uricémie (à dose antalgique l'acide acétylsalicylique augmente l'uricémie par inhibition de l'excrétion de l'acide urique, aux doses utilisées en rhumatologie, l'acide acétylsalicylique a un effet uricosurique).
- Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage. En cas d'apparition de bourdonnements d'oreilles, de baisse de l'acuité auditive et de vertiges, les modalités de traitement devront être réévaluées.
- Chez l'enfant, il est recommandé de surveiller la salicylémie notamment lors de la mise en route du traitement.
- La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car elle peut entraîner une fausse-route.
- Les comprimés à 500 mg ne sont pas adaptés à l'enfant de moins de 30 kg pour lequel il existe des dosages mieux adaptés.

## Pour le comprimé à croquer :

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.
- ASPIRINE DU RHONE 500 mg, comprimé à croquer, contient 9,85 mg de fructose par comprimé à croquer. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose.
- ASPIRINE DU RHONE 500 mg, comprimé à croquer contient 16,5 mg d'aspartam par comprimé à croquer. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

## FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### GROSSESSE :

L'inhibition de la synthèse des prostaglandines par les AINS peut affecter le déroulement de la grossesse et/ou le développement de l'embryon ou du fœtus.





## Risques associés à l'utilisation au cours du 1<sup>er</sup> trimestre :

Les données des études épidémiologiques suggèrent une augmentation du risque de fausse-couche, de malformations cardiaques et de gastroschisis, après traitement par un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines en début de grossesse. Le risque absolu de malformation cardiovasculaire est passé de moins de 1 % dans la population générale, à approximativement 1,5 % chez les personnes exposées aux AINS. Le risque paraît augmenter en fonction de la dose et de la durée du traitement. Chez l'animal, il a été montré que l'administration d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines provoquait une perte pré et post-implantatoire accrue et une augmentation de la létalité embryo-fœtale. De plus, une incidence supérieure de certaines malformations, y compris cardiovasculaires, a été rapportée chez des animaux ayant reçu un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines au cours de la phase d'organogénèse de la gestation.

## Risques associés à l'utilisation à partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance, tous les AINS, par l'inhibition de la synthèse des prostaglandines, peuvent exposer le fœtus à **une atteinte fonctionnelle rénale** :

- In utero pouvant s'observer dès 12 semaines d'aménorrhée (mise en route de la diurèse fœtale) : oligoamnios (le plus souvent réversible à l'arrêt du traitement), voire anamnios en particulier lors d'une exposition prolongée.
- À la naissance, une insuffisance rénale (réversible ou non) peut persister en particulier en cas d'exposition tardive et prolongée (avec un risque d'hyperkaliémie sévère retardée).

## Risques associés à l'utilisation au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

Au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée, les AINS peuvent exposer le fœtus à **une toxicité cardio-pulmonaire** (fermeture prématurée du canal artériel et hypertension artérielle pulmonaire). La constriction du canal artériel peut survenir à partir de 5 mois révolus et peut conduire à une insuffisance cardiaque droite fœtale ou néonatale voire une mort fœtale in utero. Ce risque est d'autant plus important que la prise est proche du terme (moindre réversibilité). Cet effet existe même pour une prise ponctuelle.

## En fin de grossesse, la mère et le nouveau-né peuvent présenter :

- Un allongement du temps de saignement du fait d'une action anti-agrégante pouvant survenir même après administration de très faibles doses de médicament.
- Une inhibition des contractions utérines entraînant un retard de terme ou un accouchement prolongé.

## En conséquence pour les doses supérieures à 100 mg/j :

- Sauf nécessité absolue, ce médicament ne doit pas être utilisé chez une femme qui envisage une grossesse ou au cours des 5 premiers mois de grossesse (24 premières semaines d'aménorrhée). Si ce médicament est administré chez une femme souhaitant être enceinte ou enceinte de moins de 6 mois, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible. Une prise prolongée est fortement déconseillée.
- À partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines : toute prise de ce médicament, même ponctuelle, est contre-indiquée. Une prise par mégarde à partir de cette date justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

## ALLAITEMENT :

L'acide acétylsalicylique passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

## FERTILITÉ :

Comme tous les AINS, l'utilisation de ce médicament peut temporairement altérer la fertilité féminine, en agissant sur l'ovulation ; il est donc déconseillé chez les femmes souhaitant concevoir un enfant. Chez les femmes rencontrant des difficultés pour concevoir ou réalisant des tests de fertilité, l'arrêt du traitement doit être envisagé.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

### Effets gastro-intestinaux :

- Douleurs abdominales,
- Hémorragies digestives patentes, (hématémèse, méléna, ...) ou occultes, responsables d'une anémie ferriprive. Ces hémorragies sont d'autant plus fréquentes que la posologie est plus élevée,
- Ulcères gastriques et perforations.
- Sténose intestinale en diaphragme (fréquence inconnue) surtout en cas de traitement au long cours

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## Effets sur le système nerveux central :

- Céphalées, vertiges,
- Sensation de baisse de l'acuité auditive,
- Bourdonnements d'oreille,  
qui sont habituellement la marque d'un surdosage.

## Effets hématologiques :

- Syndromes hémorragiques (épistaxis, gingivorragies, purpura...) avec augmentation du temps de saignement. Cette action persiste de 4 à 8 jours après arrêt de l'acide acétylsalicylique. Elle peut créer un risque hémorragique, en cas d'intervention chirurgicale.

## Réaction d'hypersensibilité :

- Urticaire, réactions cutanées, réactions anaphylactiques, asthme, œdème de Quincke.

## Syndrome de Reye chez l'enfant.

## Déclaration des effets indésirables suspectés :

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

## CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :

Médicaments non soumis à prescription médicale.

Agrée aux collectivités (forme comprimé) et Non Agrée aux collectivités (formé comprimé à croquer)

Non remboursables.

Réf. 02946/04



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



# ASPRO®

Médicament

AGIT SUR LA **DOULEUR**  
ET LA **FIÈVRE**  
D'INTENSITÉ LÉGÈRE  
À MODÉRÉE



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



TRIPLE ACTION



Boîte de 20 comprimés  
effervescents - 500 mg



Boîte de 36 comprimés  
effervescents - 500 mg



## FORMULE



- **ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE**  
500 mg

## MISE EN GARDE SPÉCIALE

**NOUVEAU :** L'ANSM a récemment actualisé le point de vigilance concernant les AINS et les complications infectieuses grave. Dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Pour plus d'information consultez les données de sécurité ci-dessous ou le point d'information sur le site de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>

## POSOLOGIE



### VOIE ORALE

- **Adulte et enfant de + à 50 kg :** 1 à 2 comprimés renouvelables si besoin jusqu'à 6 comprimés/jour.  
Chez l'enfant de moins de 12 ans, un avis médical est nécessaire avant de prendre de l'acide acétylsalicylique.  
Chez les enfants de moins de 18 ans, un avis médical est nécessaire en cas de signes d'infections virales, lorsque les autres mesures ne se sont pas révélées concluantes.
- **Sujets âgés :** 1 à 2 comprimés renouvelables si besoin jusqu'à 4 comprimés/jour.
- **Sujets insuffisants hépatiques :** L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- **Sujets insuffisants rénaux :** L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- **Enfant de 30 à 50 kg :** se référer au RCP.
- Boire immédiatement après dissolution complète du comprimé effervescent dans un grand verre d'eau de préférence au cours ou juste après le repas.

Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

Visa n° : 23/07/68985138/PM/001 • CH-20230623-41

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## ASPRO 500 EFFERVESCENT, comprimé effervescent

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des excipients
- Antécédents d'asthme provoqué par l'administration de salicylés ou de substances d'activité proche, notamment les anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- **Grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) (voir rubrique 4.6),**
- Ulcère gastro-duodéal en évolution,
- Toute maladie hémorragique constitutionnelle ou acquise,
- Risque hémorragique,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- En association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine et pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
- En association avec les anticoagulants oraux pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodéal.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

**Plusieurs cas de complications infectieuses d'issue parfois fatale chez des adultes et des enfants ayant pris des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), sur prescription ou en automédication, ont été rapportés à l'ANSM. Ces complications peuvent survenir y compris en cas de coprescription d'antibiotiques. C'est pourquoi, dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Plus d'information sur : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>**

- En cas d'association d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'acide acétylsalicylique dans la composition des autres médicaments.
- En cas d'administration à long terme de médicaments antalgiques à fortes doses, la survenue de céphalées ne doit pas être traitée avec des doses plus élevées.  
L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier l'association d'antalgiques, peut conduire à des lésions rénales persistantes avec un risque d'insuffisance rénale.
- **Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infections virales (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. En conséquence, l'acide acétylsalicylique ne doit être administré chez ces enfants que sur avis médical, lorsque les autres mesures ont échoué.**  
**En cas d'apparition de vomissements persistants, de troubles de la conscience ou d'un comportement anormal, le traitement par l'acide acétylsalicylique doit être interrompu.**
- Dans certains cas de forme grave de déficit en G6PD, des doses élevées d'acide acétylsalicylique ont pu provoquer des hémolyses. L'administration d'acide acétylsalicylique en cas de déficit en G6PD doit se faire sous contrôle médical.
- Chez l'enfant de moins de 1 mois, l'administration d'acide acétylsalicylique n'est justifiée que dans certaines situations relevant de la prescription médicale.
- La surveillance du traitement doit être renforcée dans les cas suivants:
  - Antécédents d'ulcère gastro-duodéal, d'hémorragie digestive ou de gastrite,
  - Insuffisance rénale ou hépatique,

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- asthme: la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'acide acétylsalicylique. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.
- métrorragies ou ménorragies (risque d'augmentation de l'importance et de la durée des règles),
- Des hémorragies gastro-intestinales ou des ulcères/perforations peuvent se produire à n'importe quel moment au cours du traitement sans qu'il y ait nécessairement de symptômes préalable ou d'antécédents.  
Le risque relatif augmente chez le sujet âgé, le sujet de faible poids corporel, le malade soumis à un traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire (voir rubrique 4.5).  
En cas d'hémorragie gastro-intestinale, interrompre immédiatement le traitement.
- Compte-tenu de l'effet antiagrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique, apparaissant dès les très faibles doses et persistant plusieurs jours, il convient de prévenir le patient des risques hémorragiques pouvant survenir en cas de geste chirurgical même mineur (ex: extraction dentaire).
- L'acide acétylsalicylique modifie l'uricémie (à dose antalgique l'acide acétylsalicylique augmente l'uricémie par inhibition de l'excrétion de l'acide urique, aux doses utilisées en rhumatologie, l'acide acétylsalicylique a un effet uricosurique).
- Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage. En cas d'apparition de bourdonnements d'oreilles, de baisse de l'acuité auditive et de vertiges, les modalités de traitement devront être réévaluées.
- Chez l'enfant, il est recommandé de surveiller la salicylémie notamment lors de la mise en route du traitement.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'allaitement.
- La prise concomitante de ce médicament est déconseillée avec :
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique et chez un patient n'ayant pas d'antécédents d'ulcère gastro-duodénal,
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antiagrégantes d'acide acétylsalicylique et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodénal,
  - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Le clopidogrel (en dehors des indications validées pour cette association à la phase aigüe du syndrome coronarien),
  - Les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif) pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Les héparines de bas poids moléculaire (et apparentés) et héparines non fractionnées: doses curatives et/ou sujet âgé et pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Le pemetrexed chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée (clairance de la créatine comprise entre 45 ml/min et 80 ml/min),
  - La ticlopidine,
  - Les uricosuriques.
- Les comprimés à 500 mg ne sont pas adaptés à l'enfant de moins de 30 kg pour lequel il existe des dosages mieux adaptés.
- Information sur les excipients.
- Ce médicament contient 250 mg de sodium par comprimé, ce qui équivaut à 12,5 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS de 2 g de sodium par adulte. Les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

## FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse

L'inhibition de la synthèse des prostaglandines par les AINS peut affecter le déroulement de la grossesse et/ou le développement de l'embryon ou du fœtus.

### Risques associés à l'utilisation au cours du 1<sup>er</sup> trimestre :

Les données des études épidémiologiques suggèrent une augmentation du risque de fausse-couche, de malformations cardiaques et de gastroschisis, après traitement par un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines en début de grossesse. Le risque absolu de malformation cardiovasculaire est passé de moins de 1 % dans la population générale, à approximativement 1,5 % chez les personnes exposées aux AINS. Le risque paraît augmenter en fonction de la dose et de la durée du traitement. Chez l'animal, il a été montré que l'administration d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



provoquait une perte pré et post-implantatoire accrue et une augmentation de la létalité embryo-fœtale. De plus, une incidence supérieure de certaines malformations, y compris cardiovasculaires, a été rapportée chez des animaux ayant reçu un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines au cours de la phase d'organogénèse de la gestation.

## Risques associés à l'utilisation à partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance, tous les AINS, par l'inhibition de la synthèse des prostaglandines, peuvent exposer le fœtus à une **atteinte fonctionnelle rénale** :

- In utero pouvant s'observer dès 12 semaines d'aménorrhée (mise en route de la diurèse fœtale) : oligoamnios (le plus souvent réversible à l'arrêt du traitement), voire anamnios en particulier lors d'une exposition prolongée.
- À la naissance, une insuffisance rénale (réversible ou non) peut persister en particulier en cas d'exposition tardive et prolongée (avec un risque d'hyperkaliémie sévère retardée).

## Risques associés à l'utilisation au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

Au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée, les AINS peuvent exposer le fœtus à une **toxicité cardio-pulmonaire** (fermeture prématurée du canal artériel et hypertension artérielle pulmonaire). La constriction du canal artériel peut survenir à partir de 5 mois révolus et peut conduire à une insuffisance cardiaque droite fœtale ou néonatale voire une mort fœtale in utero. Ce risque est d'autant plus important que la prise est proche du terme (moindre réversibilité). Cet effet existe même pour une prise ponctuelle.

## En fin de grossesse, la mère et le nouveau-né peuvent présenter :

- Un allongement du temps de saignement du fait d'une action anti-agrégante pouvant survenir même après administration de très faibles doses de médicament.
- Une inhibition des contractions utérines entraînant un retard de terme ou un accouchement prolongé.

## En conséquence pour les doses supérieures à 100 mg/j :

Sauf nécessité absolue, ce médicament ne doit pas être utilisé chez une femme qui envisage une grossesse ou au cours des 5 premiers mois de grossesse (24 premières semaines d'aménorrhée). Si ce médicament est administré chez une femme souhaitant être enceinte ou enceinte de moins de 6 mois, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

À partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines : toute prise de ce médicament, même ponctuelle, est contre-indiquée. Une prise par mégarde à partir de cette date justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

## Allaitement :

L'acide acétylsalicylique passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

## Fertilité :

Comme tous les AINS, l'utilisation de ce médicament peut temporairement altérer la fertilité féminine, en agissant sur l'ovulation ; il est donc déconseillé chez les femmes souhaitant concevoir un enfant. Chez les femmes rencontrant des difficultés pour concevoir ou réalisant des tests de fertilité, l'arrêt du traitement doit être envisagé.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

### • Effets gastro-intestinaux :

- Douleurs abdominales,
- Hémorragies digestives patentes, (hématémèse, mélaena...) ou occultes, responsables d'une anémie ferriprive. Ces hémorragies sont d'autant plus fréquentes que la posologie est plus élevée,
- Ulcères gastriques et perforations.
- Sténose intestinale en diaphragme (fréquence inconnue) surtout en cas de traitement au long cours.

### • Effets sur le système nerveux central :

- céphalées, vertiges,
- sensation de baisse de l'acuité auditive,
- bourdonnements d'oreille, qui sont habituellement la marque d'un surdosage.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- **Effets hématologiques :**

- Syndromes hémorragiques (épistaxis, gingivorragies, purpura,...) avec augmentation du temps de saignement. Cette action persiste de 4 à 8 jours après arrêt de l'acide acétylsalicylique. Elle peut créer un risque hémorragique, en cas d'intervention chirurgicale.

- **Réaction d'hypersensibilité :**

- Urticaire, réactions cutanées, réactions anaphylactiques, asthme, œdème de Quincke.

- **Syndrome de Reye chez l'enfant**

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Médicament *non soumis* à prescription médicale. *Non agréé* aux collectivités. *Non remboursable*.

Réf : 10843/04



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>





# ACTRON®

Aspirine - Paracétamol - Caféine

Médicament

AGIT SUR LA **DOULEUR**  
ET LA **FIÈVRE**  
D'INTENSITÉ LÉGÈRE  
À MODÉRÉE



COMPRIMÉ  
EFFERVESCENT



DOUBLE ACTION

## FORMULE



- ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE 267 mg.
- PARACÉTAMOL 133 mg.
- CAFÉINE 40 mg.

## MODE D'ACTION



- Antalgique.
- Antipyrétique.

## MISE EN GARDE SPÉCIALE

**NOUVEAU** : L'ANSM a récemment actualisé le point de vigilance concernant les AINS et les complications infectieuses grave. Dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Pour plus d'information consultez les données de sécurités ci-dessous ou le point d'information sur le site de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>

## POSOLOGIE



### VOIE ORALE

- **Adulte** : À titre indicatif : 1 comprimé renouvelable si besoin au bout de 4 h. En cas de douleur plus intense, 2 comprimés par prise. Ne pas dépasser la dose de 7 comprimés par jour.
- **Sujet âgé** : À titre indicatif : 1 comprimé, renouvelable si besoin au bout de 4 h. En cas de douleur plus intense, 2 comprimés par prise. Ne pas dépasser la dose de 5 comprimés par jour.
- Boire immédiatement après dissolution du comprimé effervescent.
- **RÉSERVÉ À L'ADULTE DE PLUS DE 15 ANS.**

Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

Visa n° : 23/07/62040674/PM/001 • CH-20230623-39



20 comprimés effervescents



30 comprimés effervescents



# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## ACTRON, comprimé effervescent

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :** Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

### CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité aux salicylés et aux substances d'activité proche: notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens, à la caféine, au paracétamol, ou à l'un des excipients ;
- en raison de la présence d'aspirine :
  - **Grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée)**
  - ulcère gastroduodéal en évolution,
  - toute maladie hémorragique constitutionnelle ou acquise,
  - risque hémorragique,
  - insuffisance cardiaque sévère,
  - insuffisance rénale sévère,
  - insuffisance hépatique sévère,
  - antécédents d'asthme induit par l'administration d'aspirine ou toute substance ayant une action similaire, notamment avec les AINS,
  - association avec le méthotrexate à des doses supérieures ou égales à 20 mg par semaine, avec les anticoagulants oraux lorsque les salicylés sont utilisés à des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g/j) et en cas d'antécédent d'ulcère duodéal ;
- en raison de la présence de paracétamol: insuffisance hépatocellulaire sévère ;
- en raison de la présence de caféine: enfants de moins de 15 ans.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

**Plusieurs cas de complications infectieuses d'issue parfois fatale chez des adultes et des enfants ayant pris des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), sur prescription ou en automédication, ont été rapportés à l'ANSM. Ces complications peuvent survenir y compris en cas de coprescription d'antibiotiques. C'est pourquoi, dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Plus d'information sur : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>**

**Mise en garde spéciales : Des syndrômes de Reye ayant été observés chez des enfants atteints de virose (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'aspirine, il est prudent d'éviter l'administration d'aspirine dans ces situations.**

**En cas de d'apparition de vomissements persistants, de troubles de la conscience ou d'un comportement anormal, le traitement par l'acide acétylsalicylique doit être interrompu.**

### Précautions d'emploi :

#### Liées à la présence d'aspirine :

Dans certains cas de forme sévère de déficit en G6PD, des doses élevées d'acide acétylsalicylique ont pu provoquer des hémolyses ou une anémie hémolytique. L'administration d'acide acétylsalicylique en cas de déficit en G6PD doit se faire sous contrôle médical. Les facteurs qui pourraient augmenter ce risque sont : un dosage élevé, la fièvre, une infection sévère par exemple.

L'aspirine doit être utilisée avec précaution en cas :

- D'antécédents d'ulcère gastrique ou duodéal ou d'hémorragie digestive,
- D'insuffisance rénale, d'insuffisance hépatique ou en cas de circulation cardiovasculaire altérée (maladie vasculaire rénale, insuffisance cardiaque congestive, déplétion plasmatique, intervention chirurgicale majeure, sepsis ou évènement hémorragique majeur) car l'aspirine pourrait aggraver le risque d'insuffisance rénale.
- D'asthme : la survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à l'allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.
- De métrorragies ou de ménorragies,
- Des hémorragies gastro-intestinales ou des ulcères/perforations peuvent se produire à n'importe quel moment au cours du traitement sans qu'il y ait nécessairement de symptômes préalables ou d'antécédents. Le risque relatif augmente chez le sujet âgé, le sujet de faible poids corporel, le malade soumis à un traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire. En cas d'hémorragie gastro-intestinale, interrompre immédiatement le traitement.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- Compte tenu de l'effet antiagrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique, apparaissant dès les très faibles doses et persistant plusieurs jours, il convient de prévenir le patient des risques hémorragiques pouvant survenir en cas de geste chirurgical même mineur (ex : extraction dentaire).
- L'acide acétylsalicylique modifie l'uricémie (à dose antalgique l'acide acétylsalicylique augmente l'uricémie par inhibition de l'excrétion de l'acide urique, aux doses utilisées en rhumatologie, l'acide acétylsalicylique a un effet uricosurique). Par conséquent, l'aspirine est déconseillée en cas de goutte.
- Chez les enfants ou adolescents en cas d'infection virale, avec ou sans fièvre, sans consultation préalable d'un médecin afin d'écartier le risque de syndrome de Reye
- D'utilisation d'un stérilet (voir rubrique 4.5).

## **Liées à la présence de paracétamol :**

Interactions avec les examens paracliniques: la prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

En raison de son hépatotoxicité, le paracétamol ne doit pas être utilisé à des doses ou pendant une durée plus importante que celles recommandées. Une utilisation sur une durée plus longue que recommandée peut entraîner des séquelles hépatiques sévères, comme une cirrhose hépatique. Un surdosage aigu ou chronique peut conduire à une hépatotoxicité sévère, exceptionnellement d'issue fatale (cf surdosage).

Les patients souffrant de pathologies hépatiques ou d'infections affectant le foie telles qu'une hépatite virale doivent consulter un médecin avant de prendre du paracétamol. Chez ces patients, une évaluation de la fonction hépatique doit être réalisée à intervalles réguliers pendant un traitement à forte dose ou à long terme, en particulier chez les patients présentant une pathologie hépatique préexistante.

Les patients présentant une insuffisance hépatique (Child-Pugh < 9) doivent utiliser le paracétamol avec prudence. Une élévation de l'alanine aminotransférase (ALAT) peut survenir lors de l'administration de paracétamol à des doses thérapeutiques. Une prise d'alcool modérée, associée à une prise de paracétamol, peut potentiellement conduire à une augmentation du risque de toxicité hépatique. L'excrétion du paracétamol et de ses métabolites s'effectue essentiellement dans les urines.

Les patients souffrant de pathologies rénales doivent consulter un médecin avant de prendre du paracétamol, dans la mesure où un ajustement de la posologie peut s'avérer nécessaire.

En cas d'insuffisance rénale sévère clairance de la créatinine < 10 mL/min), le médecin devra évaluer de façon critique le rapport bénéfice/risque de l'utilisation du paracétamol.

Les prises doivent être espacées d'au moins 8 heures.

Un ajustement posologique et une surveillance continue doivent être réalisés.

De manière générale, l'utilisation en continue du paracétamol, en particulier en association avec d'autres analgésiques, peut conduire à des lésions rénales permanentes et à un risque d'insuffisance rénale (néphropathie analgésique).

Une utilisation prolongée à forte dose peut conduire à des lésions hépatiques et rénales.

Les situations qui augmentent le stress oxydatif hépatique et diminuent la réserve hépatique en glutathion, telles que l'association à certains médicaments, l'alcoolisme, un sepsis, ou un diabète sucré, peuvent augmenter le risque de toxicité hépatique à des doses thérapeutiques.

Des cas de réactions cutanées sévères ont été très rarement rapportés. En cas de rougissement cutané, de rash, d'apparition de vésicules ou de desquamations, la prise de paracétamol doit être arrêtée et une prise en charge médicale doit être apportée immédiatement.

L'utilisation du paracétamol chez des patients présentant un syndrome de Gilbert peut conduire à une hyperbilirubinémie plus prononcée et des symptômes cliniques associés comme une jaunisse. Aussi, ces patients doivent utiliser le paracétamol avec prudence.

La prise concomitante d'autres médicaments contenant du paracétamol doit être évitée. Si de nouveaux symptômes apparaissent ou si la douleur et/ou la fièvre ne sont pas soulagées en 3 à 5 jours, il est recommandé aux patients d'arrêter le traitement et de consulter un médecin.

Les patients présentant une déficience héréditaire en glucose-6-phosphate-déshydrogénase doivent consulter leur médecin avant de prendre du paracétamol (risque d'anémie hémolytique).

La prudence est recommandée en cas d'administration concomitante de paracétamol et de flucloxacilline en raison d'un risque accru d'acidose métabolique à trou anionique élevé (AMTAE), en particulier chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère, de septicémie, de malnutrition et d'autres sources de déficit en glutathion (par exemple, alcoolisme chronique), ainsi que chez ceux qui utilisent des doses quotidiennes maximales de paracétamol. Une surveillance étroite, incluant la mesure de la 5-oxoprolinurie, est recommandée.

## **Liées à la présence de caféine :**

Ce médicament peut entraîner une insomnie, il ne doit pas être pris en fin de journée.

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que la caféine peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



La caféine est déconseillée en cas d'hyperthyroïdie.

En raison de la présence de caféine, l'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas :

- de trouble du rythme cardiaque et/ou de pathologie cardiovasculaire sévère,
- d'hypertension artérielle sévère et/ou non contrôlée.

## Liées aux excipients

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 472 mg de sodium par comprimé, ce qui équivaut à 24 % de l'apport alimentaire quotidien maximum recommandé par l'OMS. La dose maximum journalière de ce produit (7 comprimés) équivaut à 168 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS.

Actron, comprimé effervescent est considéré comme hautement dosé en sodium. À prendre en compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

## **FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**

### **La présence d'aspirine conditionne la conduite à tenir pendant la grossesse et l'allaitement.**

Lié à la présence de paracétamol : Une vaste quantité de données portant sur les femmes enceintes démontrent l'absence de toute malformation ou de toute toxicité fœtale/néonatale. Les études épidémiologiques consacrées au neurodéveloppement des enfants exposés au paracétamol in utero produisent des résultats non concluants. Si cela s'avère nécessaire d'un point de vue clinique, le paracétamol peut être utilisé pendant la grossesse; cependant, il devra être utilisé à la dose efficace la plus faible, pendant la durée la plus courte possible et à la fréquence la plus réduite possible et, par mesure de précaution, après consultation médicale.

### Grossesse :

Les études effectuées chez l'animal ont mis en évidence un effet tératogène de l'aspirine.

### **Doses comprises entre 100 et 500 mg par jour :**

L'expérience clinique concernant l'administration de doses comprises entre 100 mg et 500 mg par jour est insuffisante. En conséquence, les recommandations ci-dessous pour les doses supérieures à 500 mg par jour s'appliquent à ces doses.

### **Doses supérieures ou égales à 500 mg par jour :**

L'inhibition de la synthèse des prostaglandines peut affecter le déroulement de la grossesse et/ou le développement de l'embryon ou du fœtus.

#### Aspect malformatif : 1<sup>er</sup> trimestre

Les données des études épidémiologiques suggèrent une augmentation du risque de fausse-couche, de malformations cardiaques et de gastroschisis, après traitement par un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines en début de grossesse. Le risque absolu de malformation cardiovasculaire est passé de moins de 1 %, à approximativement 1,5 %. Le risque paraît augmenter en fonction de la dose et de la durée du traitement. Chez l'animal, il a été montré que l'administration d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines provoquait une perte pré et post-implantatoire accrue et une augmentation de la létalité embryo-fœtale. De plus, une incidence supérieure de certaines malformations, y compris cardiovasculaires, a été rapportée chez des animaux ayant reçu un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines au cours de la phase d'organogénèse de la gestation.

#### Aspect fœtotoxique et néonatal : 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres

Au cours des 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de grossesse, tous les inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines peuvent exposer le fœtus à :

- **une toxicité cardio-pulmonaire** (fermeture prématurée du canal artériel et hypertension artérielle pulmonaire). La constriction du canal artériel peut survenir à partir de 5 mois révolus et peut conduire à une insuffisance cardiaque droite fœtale ou néonatale voire une mort fœtale in utero. Ce risque est d'autant plus important que la prise est proche du terme (moindre réversibilité). Cet effet existe même pour une prise ponctuelle.
- **une atteinte fonctionnelle rénale :**
  - in utero pouvant s'observer dès 12 semaines d'aménorrhée (mise en route de la diurèse fœtale) : oligoamnios (le plus souvent réversible à l'arrêt du traitement), voire anamnios en particulier lors d'une exposition prolongée.
  - à la naissance, une insuffisance rénale (réversible ou non) peut persister en particulier en cas d'exposition tardive et prolongée (avec un risque d'hyperkaliémie sévère retardée).

En fin de grossesse, la mère et le nouveau-né peuvent présenter :

- un allongement du temps de saignement du fait d'une action anti-agrégante pouvant survenir même après administration de très faibles doses de médicament ;
- une inhibition des contractions utérines entraînant un retard de terme ou un accouchement prolongé.

En conséquence pour les doses supérieures à 100 mg/j :

Sauf nécessité absolue, ce médicament ne doit pas être prescrit au cours des 24 premières semaines d'aménorrhée (5 mois de grossesse révolus).

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



Si ce médicament est administré chez une femme souhaitant être enceinte ou enceinte de moins de six mois, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible. Une prise prolongée est fortement déconseillée.

Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée (5 mois de grossesse révolus) : toute prise de ce médicament, même ponctuelle, est contre-indiquée. Une prise par mégarde au-delà de 24 semaines d'aménorrhée justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

## **Allaitement :**

L'aspirine passant dans le lait maternel, la prise de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

## **Fertilité**

Comme tous les AINS, l'utilisation de ce médicament peut temporairement altérer la fertilité féminine, en agissant sur l'ovulation ; il est donc déconseillé chez les femmes souhaitant concevoir un enfant. Chez les femmes rencontrant des difficultés pour concevoir ou réalisant des tests de fertilité, l'arrêt du traitement doit être envisagé.

## **EFFETS INDÉSIRABLES :**

### **Liés à l'aspirine :**

#### Effets sur le système nerveux central:

- bourdonnements d'oreille,
- sensation de baisse de l'acuité auditive,
- céphalées, sensation vertigineuses qui sont habituellement la marque d'un surdosage.

#### Effets gastro-intestinaux:

- ulcères gastriques et perforations hémorragies digestives patentes (hématémèse, mélaena...) ou occultes, responsables d'une anémie ferriprive. Ces hémorragies sont d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est plus élevée.
- Sténose intestinale en diaphragme (fréquence inconnue) surtout en cas de traitement au long cours.
- Troubles du tractus gastro-intestinal supérieur et inférieur tels que symptômes communs de dyspepsie, douleurs gastro-intestinales et abdominales, rarement inflammation gastro-intestinale.

#### Effets hématologiques:

- syndromes hémorragiques (épistaxis, gingivorragies, purpura...) avec augmentation du temps de saignement. Cette action persiste 4 à 8 jours après arrêt de l'aspirine. Elle peut créer un risque hémorragique, en cas d'intervention chirurgicale.

#### Réaction d'hypersensibilité:

- ces réactions peuvent toucher la peau, le système respiratoire, le tractus gastro intestinal, le système cardiaque et se manifester par des symptômes tels que des rash, des œdèmes de QUINCKE, de l'urticaire, de l'asthme, réactions cutanée, une rhinite, congestion nasale, une détresse cardio respiratoire et très rarement un choc anaphylactique.

#### Autres:

- Syndrome de Reye chez l'enfant (voir rubrique 4.4)
- Des atteintes hépatiques avec une augmentation des transaminases ont rarement été reportées.
- Une insuffisance rénale et des atteintes rénales aiguës ont été rapportées.
- Des cas d'hémolyse et d'anémie hémolytique chez des patients atteints de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) ont été reportés.

### **Liés au paracétamol :**

Les effets indésirables listés sont basés sur des déclarations spontanées, aussi une organisation suivant les catégories de fréquence des CIOMS III n'est pas possible.

#### Affections hématologiques et du système lymphatique

- Modifications de la numération sanguine, notamment thrombocytopénie, purpura thrombocytopénique, leucopénie, et pancytopénie.

#### Affections gastro-intestinales

- Nausée, vomissements, maux d'estomac, diarrhée et douleur abdominale.

#### Affections hépatobiliaires

- Atteinte hépatique, hépatite, insuffisance hépatique dose-dépendante, nécrose hépatique (y compris d'issue fatale). Une utilisation chronique non conforme peut conduire à une fibrose hépatique, une cirrhose hépatique, y compris d'issue fatale (voir rubriques 4.4 et 4.9).

#### Affections du système immunitaire

- Réactions allergiques, réaction anaphylactique, et choc anaphylactique.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



## Affections du système nerveux

- Vertiges, somnolence.

## Affections du rein et des voies urinaires

- Atteinte rénale en particulier en cas de surdosage.

## Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

- Bronchospasme et asthme, notamment syndrome d'asthme analgésique.

## Affections de la peau et du tissu sous-cutané

- De très rares cas de réactions cutanées sévères ont été rapportés.
- Rash, prurit, urticaire, œdème allergique et angioœdème, pustulose exanthématique aiguë généralisée, érythème pigmenté fixe, érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson et nécrolyse épidermique toxique (y compris d'issue fatale).

## **Liés à la caféine :**

- Possibilité d'excitation, d'insomnies et de palpitations.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :** Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament non soumis à prescription médicale.

Réf. 01831/06



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>



Médicament

## AGIT SUR LA DOULEUR ET LA FIÈVRE D'INTENSITÉ LÉGÈRE À MODÉRÉE



COMPRIMÉ EFFERVESCENT



TRIPLE ACTION

### FORMULE

- ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE 324 mg.



### MODE D'ACTION

- TRIPLE ACTION :
  - antalgique
  - antipyrétique
  - anti-inflammatoire



### MISE EN GARDE SPÉCIALE

**NOUVEAU** : L'ANSM a récemment actualisé le point de vigilance concernant les AINS et les complications infectieuses grave. Dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Pour plus d'information consultez les données de sécurité ci-dessous ou le point d'information sur le site de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>

### POSOLOGIE



#### VOIE ORALE

- **Réservé à l'adulte et l'enfant à partir de 20 kg** (environ 6 ans) : Chez l'enfant de moins de 12 ans, un avis médical est nécessaire avant de prendre de l'acide acétylsalicylique. Chez les enfants de moins de 18 ans, un avis médical est nécessaire en cas de signes d'infections virales, lorsque les autres mesures ne se sont pas révélées concluantes.
- 2 unités de 324 mg à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum sans dépasser les 9 unités par jour (la dose quotidienne d'acide acétylsalicylique recommandée est d'environ 60mg/kg/jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures).
- **Sujets âgés** : La posologie quotidienne maximale recommandée est de 2 g d'aspirine, soit 6 unités par jour. La posologie usuelle est de 1 unité à 324 mg, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum, **sans dépasser 6 unités par jour**.
- **Sujets insuffisants hépatiques** : L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- **Sujets insuffisants rénaux** : L'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (voir rubriques 4.3 et 4.4).
- Boire immédiatement après dissolution complète du comprimé effervescent dans un grand verre d'eau de préférence au cours ou juste après le repas.
- Ne pas dépasser 3 jours en cas de fièvre et 5 jours en cas de douleurs sans l'avis d'un médecin ou d'un dentiste.

Traitement symptomatique des douleurs d'intensité légère à modérée et/ou des états fébriles.

Visa n° : 23/07/66725120/PM/001 · CH-20230623-42



20 comprimés effervescents



40 comprimés effervescents







## ALKA SELTZER 324 mg, comprimé effervescent

### **CONTRE-INDICATIONS :**

- Hypersensibilité à l'acide acétylsalicylique ou à l'un des excipients,
- Antécédents d'Asthme provoqués par l'administration de salicylés ou de substances d'activité proche, notamment les anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- **Grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) (voir rubrique 4.6),**
- Ulcère gastroduodénal en évolution,
- Toute maladie hémorragique constitutionnelle ou acquise,
- Risque hémorragique,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- En association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, et pour des doses d'anti-inflammatoires (>1 g par prise et/ou 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>500 mg par prise et/ou < 3 g par jour),
- Association avec des anticoagulants oraux pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique ( $\geq$  1 g par prise et/ou  $\geq$  3 g par jour) chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastroduodénal.

### **MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

**Plusieurs cas de complications infectieuses d'issue parfois fatale chez des adultes et des enfants ayant pris des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), sur prescription ou en automédication, ont été rapportés à l'ANSM. Ces complications peuvent survenir y compris en cas de coprescription d'antibiotiques. C'est pourquoi, dans un contexte de douleur et/ou fièvre, notamment en cas d'infection courante comme une angine, une infection dentaire ou une toux, il est conseillé de privilégier l'utilisation du paracétamol. Plus d'information sur : <https://ansm.sante.fr/actualites/anti-inflammatoires-non-steroidiens-ains-et-complications-infectieuses-graves>**

- En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'acide acétylsalicylique dans la composition des autres médicaments,
- En cas d'administration à long terme de médicaments antalgiques à fortes doses, la survenue de céphalées ne doit pas être traitée avec des doses plus élevées.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier l'association d'antalgiques, peut conduire à des lésions rénales persistantes avec un risque d'insuffisance rénale.

- **Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital ont été observés chez les enfants avec des signes d'infections virales (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique, En conséquence, l'acide acétylsalicylique ne doit être administré chez les enfants que sur avis médical, lorsque les autres mesures ont échoué.**

**En cas d'apparition de vomissements persistants, de troubles de la conscience ou d'un comportement anormal, le traitement par l'acide acétylsalicylique doit être interrompu.**

- Dans certains cas de forme grave de déficit en G6PD, des doses élevées en acide acétylsalicylique ont pu provoquer des hémolyses. L'administration d'acide acétylsalicylique en cas de déficit en G6PD doit se faire sous contrôle médical.
- Chez l'enfant de moins de 1 mois, l'administration d'acide acétylsalicylique n'est justifiée que dans certaines situations relevant de la prescription médicale.
- La surveillance du traitement doit être renforcée dans les cas suivants :
  - Antécédents d'ulcère gastroduodénal, d'hémorragie digestive ou de gastrite,
  - Insuffisance rénale ou hépatique,
  - Asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'acide acétylsalicylique. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.
  - Métrorragies ou ménorragies (risque d'augmentation de l'importance et de la durée des règles).

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- Des hémorragies gastro-intestinales ou des ulcères/perforations peuvent se produire à n'importe quel moment au cours du traitement sans qu'il y ait nécessairement de symptômes préalable ou d'antécédents. Le risque relatif augmente chez le sujet âgé fragile, le sujet de faible poids corporel, le malade soumis à un traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire.  
En cas d'hémorragie gastro-intestinale, interrompre immédiatement le traitement.
- Les comprimés effervescents à 324 mg ne sont pas adaptés à l'enfant de moins de 20 kg pour lequel il existe des dosages mieux adaptés.
- Compte-tenu de l'effet anti-agrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique, apparaissant dès les très faibles doses et persistant plusieurs jours, il convient de prévenir le patient des risques hémorragiques pouvant survenir en cas de geste chirurgical même mineur (ex: extraction dentaire).
- L'acide acétylsalicylique modifie l'uricémie (à dose antalgique l'acide acétylsalicylique augmente l'uricémie par inhibition de l'excrétion de l'acide urique, aux doses utilisées en rhumatologie, l'acide acétylsalicylique a un effet uricosurique).
- Chez l'enfant, il est recommandé de surveiller la salicylémie notamment lors de la mise en route du traitement.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'allaitement.
- La prise concomitante de ce médicament est déconseillée avec :
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique et chez un patient n'ayant pas d'antécédents d'ulcère gastro-duodéal,
  - Les anticoagulants oraux, pour des doses antiagrégantes d'acide acétylsalicylique (de 50 mg à 375 mg par jour) et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodéal,
  - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour), antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Le clopidogrel (en dehors des indications validées pour cette association à la phase aigüe du syndrome coronarien),
  - Glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif) pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique
  - Héparines de bas poids moléculaire (et apparentés) et héparines non fractionnées : doses curatives et/ou sujet âgé et pour des doses anti-inflammatoires ( $\geq 1$  g par prise et/ou  $\geq 3$  g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques ( $\geq 500$  mg par prise et/ou  $< 3$  g par jour) d'acide acétylsalicylique,
  - Pemetrexed chez les patients ayant une fonction rénale faible à modérée (clairance de la créatine comprise entre 45 ml/min et 80 ml/min),
  - La ticlopidine,
  - Les uricosuriques.

Informations sur les excipients :

Ce médicament contient 477 mg de sodium par comprimé, ce qui équivaut à 23,85 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS de 2 g de sodium par adulte.

## FERTILITÉ, GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### GROSSESSE

#### Doses comprises entre 100 et 500 mg par jour :

L'expérience clinique concernant l'administration de doses comprises entre 100 mg et 500 mg par jour est insuffisante. En conséquence, les recommandations ci-dessous pour les doses supérieures à 500 mg par jour s'appliquent à ces doses.

#### Doses supérieures ou égales à 500 mg par jour :

L'inhibition de la synthèse des prostaglandines par les AINS peut affecter le déroulement de la grossesse et/ou le développement de l'embryon ou du fœtus.

#### Risques associés à l'utilisation au cours du 1<sup>er</sup> trimestre

Les données des études épidémiologiques suggèrent une augmentation du risque de fausse-couche, de malformations cardiaques et de gastroschisis, après traitement par un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines en début de grossesse. Le risque absolu de malformation cardiovasculaire est passé de moins de 1 % dans la population générale, à approximativement 1,5 % chez les personnes exposées aux AINS. Le risque paraît augmenter en fonction de la dose et de la durée du traitement. Chez l'animal, il a été montré que l'administration d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines provoquait une perte pré et post-implantatoire accrue et une augmentation de la létalité embryo-fœtale. De plus,

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



une incidence supérieure de certaines malformations, y compris cardiovasculaires, a été rapportée chez des animaux ayant reçu un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines au cours de la phase d'organogénèse de la gestation.

## Risques associés à l'utilisation à partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance, tous les AINS, par l'inhibition de la synthèse des prostaglandines, peuvent exposer le fœtus à une atteinte fonctionnelle rénale :

in utero pouvant s'observer dès 12 semaines d'aménorrhée (mise en route de la diurèse fœtale) : oligoamnios (le plus souvent réversible à l'arrêt du traitement), voire anamnios en particulier lors d'une exposition prolongée.

à la naissance, une insuffisance rénale (réversible ou non) peut persister en particulier en cas d'exposition tardive et prolongée (avec un risque d'hyperkaliémie sévère retardée).

## Risques associés à l'utilisation au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance:

Au-delà de la 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée, les AINS peuvent exposer le fœtus à une toxicité cardio-pulmonaire (fermeture prématurée du canal artériel et hypertension artérielle pulmonaire). La constriction du canal artériel peut survenir à partir de 5 mois révolus et peut conduire à une insuffisance cardiaque droite fœtale ou néonatale voire une mort fœtale in utero. Ce risque est d'autant plus important que la prise est proche du terme (moindre réversibilité). Cet effet existe même pour une prise ponctuelle.

## En fin de grossesse, la mère et le nouveau-né peuvent présenter :

- un allongement du temps de saignement du fait d'une action anti-agrégante pouvant survenir même après administration de très faibles doses de médicament.
- une inhibition des contractions utérines entraînant un retard de terme ou un accouchement prolongé.

## En conséquence pour les doses supérieures à 100 mg/j :

- Sauf nécessité absolue, ce médicament ne doit pas être utilisé chez une femme qui envisage une grossesse ou au cours des 5 premiers mois de grossesse (24 premières semaines d'aménorrhée). Si ce médicament est administré chez une femme souhaitant être enceinte ou enceinte de moins de 6 mois, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible. Une prise prolongée est fortement déconseillée.
- À partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines : toute prise de ce médicament, même ponctuelle, est contre-indiquée. Une prise par mégarde à partir de cette date justifie une surveillance cardiaque et rénale, fœtale et/ou néonatale selon le terme d'exposition. La durée de cette surveillance sera adaptée à la demi-vie d'élimination de la molécule.

## **ALLAITEMENT**

L'acide acétylsalicylique passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

## **FERTILITÉ**

Comme tous les AINS, l'utilisation de ce médicament peut temporairement altérer la fertilité féminine, en agissant sur l'ovulation ; il est donc déconseillé chez les femmes souhaitant concevoir un enfant. Chez les femmes rencontrant des difficultés pour concevoir ou réalisant des tests de fertilité, l'arrêt du traitement doit être envisagé

## **EFFETS INDÉSIRABLES**

### • Effets gastro-intestinaux :

- Douleurs abdominales,
- Hémorragies digestives patentes, (hématémèse, mélaena...) ou occultes, responsables d'une anémie ferriprive. Ces hémorragies sont d'autant plus fréquentes que la posologie est plus élevée,
- Ulcères gastriques et perforations.
- Sténose intestinale en diaphragme (fréquence inconnue) surtout en cas de traitement au long cours.

# DONNÉES DE SÉCURITÉ



- **Effets sur le système nerveux central :**

- Céphalées, vertiges,
- Sensation de baisse de l'acuité auditive,
- Bourdonnements d'oreille qui sont habituellement la marque d'un surdosage.

- **Effets hématologiques :**

- Syndromes hémorragiques (épistaxis, gingivorragies, purpura, ...) avec augmentation du temps de saignement. Cette action persiste de 4 à 8 jours après arrêt de l'acide acétylsalicylique. Elle peut créer un risque hémorragique, en cas d'intervention chirurgicale.

- **Réaction d'hypersensibilité :**

- Urticaire, réactions cutanées, réactions anaphylactiques, asthme, œdème de Quincke.

- **Syndrome de Reye chez l'enfant**

**Déclaration des effets indésirables suspectés :**

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament à votre Centre régional de pharmacovigilance (CRPV) ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE :** Médicament *non soumis* à prescription médicale. *Non agréé* aux collectivités. *Non remboursable*.

Réf : 6600/04



Pour une information complète, consultez le Résumé des Caractéristiques du Produit **sur la base de données publique du médicament** en flashant ce QR Code ou directement sur le site internet : <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>

# NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.

# RÉFÉRENCES ET CODES PRODUITS



Références des produits par ordre alphabétique

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
<b>Actron®</b>			
34009 3118340 2	<b>Actron®</b> Effervescent 20 comprimés	10 %	
34009 3221380 1	<b>Actron®</b> Effervescent 30 comprimés	10 %	
<b>Alka Seltzer®</b>			
34009 3292687 9	<b>Alka Seltzer®</b> Effervescent 20 comprimés	10 %	
34009 3291104 2	<b>Alka Seltzer®</b> Effervescent 40 comprimés	10 %	
<b>Aspirine Du Rhône®</b>			
34009 3514679 3	<b>Aspirine du Rhône®</b> 20 comprimés à avaler	2,10 %	
34009 3514685 4	<b>Aspirine du Rhône®</b> 50 comprimés à avaler	2,10 %	
34009 3342480 0	<b>Aspirine du Rhône®</b> 20 comprimés à croquer	10 %	
<b>Aspro®</b>			
34009 3206245 4	<b>Aspro®</b> Effervescent 500 mg 20 comprimés	10 %	
34009 3206251 5	<b>Aspro®</b> Effervescent 500 mg 36 comprimés	10 %	
34009 3007818 1	<b>Aspro®</b> Sec 320 mg 60 comprimés	10 %	
<b>Bepanthen® Crème</b>			
34009 3588778 8	<b>Bepanthen® Crème</b> 100 g	10 %	
<b>BepanthenDerma®</b>			
35345 1000103 7	<b>BepanthenDerma®</b> Crème nutritive corps tube 200 mL	20 %	
35345 1000102 0	<b>BepanthenDerma®</b> Crème nutritive corps pompe 400 mL	20 %	
35345 1000101 3	<b>BepanthenDerma®</b> Crème nutritive corps éco-recharge 400 mL	20 %	
35345 1000100 6	<b>BepanthenDerma®</b> Crème riche réparatrice corps tube 200 mL	20 %	
35345 1000099 3	<b>BepanthenDerma®</b> Crème riche réparatrice corps pompe 400 mL	20 %	
35345 1000098 6	<b>BepanthenDerma®</b> Crème riche réparatrice corps éco-recharge 400 mL	20 %	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
35345 1000104 4	<b>BepanthenDerma</b> ® Baume réparateur intense corps tube 200 mL	20%	
35345 1000096 2	<b>BepanthenDerma</b> ® Gel lavant doux corps flacon 200 mL	20%	
35345 1000097 9	<b>BepanthenDerma</b> ® Gel lavant doux corps pompe 400 mL	20%	
35345 1000095 5	<b>BepanthenDerma</b> ® Gel lavant doux corps éco-recharge 400 mL	20%	
35345 10001 259	<b>BepanthenDerma</b> ® <b>SensiControl</b> Baume relipidant tube 200 mL	20%	
35345 10001 266	<b>BepanthenDerma</b> ® <b>SensiControl</b> Baume relipidant flacon pompe 400 mL	20%	
35345 10001 235	<b>BepanthenDerma</b> ® <b>SensiControl</b> Gel lavant protecteur flacon pompe 400 mL	20%	
35345 1000139 6	<b>BepanthenDerma</b> ® Crème nutritive reconstituante visage 50 mL	<b>NOUVEAU</b>	20%
35345 1000140 2	<b>BepanthenDerma</b> ® Crème riche intense visage 50 mL	<b>NOUVEAU</b>	20%
35345 1000141 9	<b>BepanthenDerma</b> ® Gel nettoyant apaisant visage 200 mL	<b>NOUVEAU</b>	20%
35345 1000150 1	<b>BepanthenDerma</b> ® Crème mains réparatrice 50 mL	<b>NOUVEAU</b>	20%
<b>Bepanthen® Pommade</b>			
34009 3593992 0	<b>Bepanthen® Pommade</b> 30 g	2,10%	Libre accès
34009 3594017 9	<b>Bepanthen® Pommade</b> 100 g	2,10%	Libre accès
34009 3919991 7	<b>Bepanthen® Pommade</b> 2x 100 g	10%	Libre accès
34009 3012307 2	<b>Bepanthen® Pommade</b> 30 g + 100 g	10%	Libre accès
34009 3026117 0	<b>Bepanthen® Pommade</b> 3 x 100 g	<b>NOUVEAU</b>	10%
<b>BepanthenSensicalm®</b>			
34010 9767602 9	<b>BepanthenSensicalm</b> ® Crème tube de 20 g	20%	
34010 4050348 8	<b>BepanthenSensicalm</b> ® Crème tube de 50 g	20%	
<b>Berocca® Energie</b>			
35345 1000067 2	<b>Berocca® Energie</b> 30 comprimés effervescents	5,50%	
35345 1000069 6	<b>Berocca® Energie</b> 60 comprimés effervescents	5,50%	
3534 51000070 2	<b>Berocca® Energie</b> 30 comprimés effervescents goût Cassis	5,50%	
35345 1000066 5	<b>Berocca® Energie</b> 30 comprimés à avaler	5,50%	
35345 1000068 9	<b>Berocca® Energie</b> 60 comprimés à avaler	5,50%	
35345 1000153 2	<b>Berocca® Energie Gommés</b> 60 gommés	<b>NOUVEAU</b>	5,50%
<b>Berocca® Boost</b>			
34015 5360602 7	<b>Berocca® Boost</b> 20 comprimés effervescents	5,50%	
35345 1000012 2	<b>Berocca® Boost</b> 14 sticks	5,50%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
<b>Berocca® Immunité</b>			
35345 1000113 6	<b>Berocca® Immunité Défense</b> 2 x 28 gélules végétales à avaler	5,50 %	
35345 1000112 9	<b>Berocca® Immunité Flash</b> 30 comprimés effervescents	5,50 %	
35345 1000155 6	<b>Berocca® Immunité Gommes</b> 60 gommes <b>NOUVEAU</b>	5,50 %	
<b>Biseptine®</b>			
34009 3664545 5	<b>BiseptineSpraïd®</b> Pulvérisateur 50 mL	10 %	Libre accès
34009 3553171 1	<b>BiseptineSpraïd®</b> Solution 125 mL + godet	10 %	Libre accès
34010 4125000 8	<b>BiseptineCompress®</b> 8 compresses en sachets individuels	20 %	
35345 1000075 7	<b>BiseptineCica®</b> Gel 50 g	20 %	
35345 1000078 8	<b>BiseptineRoll®</b> Gel anti-cicatrice 20 g	20 %	
<b>Derm Hydralin®</b>			
34013 7464607 3	<b>Hydralin®</b> 200 mL	20 %	
<b>Euphytose® / EuphytoseNuit® / EuphytoseStress® Concentration / EuphytoseStress® Digestion</b>			
34009 3289716 2	<b>Euphytose®</b> 120 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3008834 0	<b>Euphytose®</b> 180 comprimés	10 %	Libre accès
34015 8163109 1	<b>EuphytoseNuit®</b> 30 comprimés	5,50 %	
35345 1000064 1	<b>EuphytoseNuit®</b> 20 sachets	5,50 %	
35345 1000119 8	<b>EuphytoseNuit® LP 1,9mg</b> 15 comprimés	5,50 %	
35345 1000166 2	<b>EuphytoseNuit® LP 1,9mg</b> 30 comprimés <b>NOUVEAU</b>	5,50 %	
35345 1000074 0	<b>EuphytoseStress® Concentration</b> 30 comprimés	5,50 %	
35345 1000094 8	<b>EuphytoseStress® Digestion</b> 2x14 gélules végétales à avaler	5,50 %	
<b>Guronsan®</b>			
34009 3046563 9	<b>Guronsan®</b> 30 comprimés effervescents	10 %	Libre accès
<b>Hydralin® Gamme</b>			
34013 4330579 6	<b>Hydralin® Quotidien</b> 400 mL	20 %	
34013 7642434 1	<b>Hydralin® Quotidien</b> 200 mL	20 %	
34013 2021503 2	<b>Hydralin® Quotidien</b> 100 mL	20 %	
34013 4616198 6	<b>Hydralin® Quotidien</b> Lingettes - étui de 10 sachets	20 %	
35345 1000143 3	<b>Hydralin® Naturellement Doux</b> 200 mL flacon pompe <b>NOUVEAU</b>	20 %	
35345 1000144 0	<b>Hydralin® Naturellement Doux</b> 400 mL flacon pompe <b>NOUVEAU</b>	20 %	
35345 1000145 7	<b>Hydralin® Naturellement Doux</b> 400 mL éco-recharge <b>NOUVEAU</b>	20 %	



CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
34015 2855734 7	<b>Hydralin® Fillette</b> - Mousse - Flacon pompe 150 mL	20%	
34015 2855740 8	<b>Hydralin® Mademoiselle</b> 200 mL	20%	
34013 2571764 7	Lot 2x 400 mL <b>Hydralin® Quotidien</b> (-30% sur le 2 <sup>ème</sup> flacon)	20%	
34015 2548558 2	Lot 2x 200 mL <b>Hydralin® Quotidien</b> (-20% sur le 2 <sup>ème</sup> flacon)	20%	
34013 9686878 1	<b>HydralinGyn®</b> 400 mL	20%	
34013 9686861 3	<b>HydralinGyn®</b> 200 mL	20%	
34013 2021532 2	<b>HydralinGyn®</b> 100 mL	20%	
34013 6017062 9	<b>HydralinGyn®</b> Crème-gel apaisante 15g	20%	
34013 9704903 5	Lot 2x 200 mL <b>HydralinGyn® + Hydralin® Quotidien</b> (-20% sur Hydralin Quotidien)	20%	
34013 4227278 5	<b>Hydralin® Sécheresse</b> 400 mL	20%	
34013 4784889 3	<b>Hydralin® Sécheresse</b> 200 mL	20%	
34013 2575578 6	Lot 2x 200 mL <b>Hydralin® Sécheresse</b> (-20% sur le 2 <sup>ème</sup> flacon)	20%	
34013 9767588 3	<b>Hydralin® Gel Lubrifiant</b> - Hydratant - 50 mL	20%	
34015 2855332 5	<b>HydralinTest®</b> - 1 test par boîte	20%	
34015 2855326 4	<b>HydralinBalance®</b> - Prébiotiques - Gel vaginal (7 tubes)	20%	
35345 1000157 0	<b>Hydralin® IntimiFlor</b> 30 gélules à avaler <span style="float: right; border: 1px solid black; border-radius: 5px; padding: 2px;">NOUVEAU</span>	5,50%	
34009 4939866 9	<b>MycoHydralin® 200mg</b> , 3 comprimés vaginaux avec applicateur	2,10%	Libre accès
34009 2796581 4	<b>MycoHydralin® 500mg</b> , 1 comprimé vaginal avec applicateur	2,10%	Libre accès
3 4009 3014833 4	<b>MycoHydralin® 500 mg</b> , 1 capsule vaginale avec applicateur	2,10%	Libre accès
34009 3419478 8	<b>MycoHydralin® 1% crème</b> , 20g crème	2,10%	Libre accès
<b>Laroscobine®</b>			
34009 3544611 4	<b>Laroscobine®</b> Effervescent 1g 15 comprimés ss sucre	10%	Libre accès
34009 3544634 3	<b>Laroscobine®</b> Effervescent 1g 30 comprimés ss sucre	10%	Libre accès
34009 3544580 3	<b>Laroscobine®</b> Effervescent 1g 30 comprimés	10%	Libre accès
34009 3584846 8	<b>Laroscobine®</b> à croquer 500 mg 30 comprimés ss sucre	10%	Libre accès
<b>Mopralpro® Oméprazole 20 mg</b>			
34009 3753243 3	<b>Mopralpro®</b> 20 mg boîte 7 comprimés	10%	
34009 3753266 2	<b>Mopralpro®</b> 20 mg boîte 14 comprimés	10%	
<b>Polaramine®</b>			
34009 3422730 1	<b>Polaramine®</b> 2 mg x 20 comprimés sécables	2,10%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
<b>Rennie® Gamme</b>			
34009 3438010 5	<b>RennieLiquo®</b> 20 sachets	10 %	Libre accès
34009 3302888 6	<b>Rennie® sans sucre</b> Boîte de 36 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3302902 9	<b>Rennie® sans sucre</b> Boîte de 60 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3302919 7	<b>Rennie® sans sucre</b> Boîte de 96 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3247770 8	<b>Rennie®</b> Boîte de 48 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3694807 5	<b>Rennie® Orange</b> Boîte de 36 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3025954 2	<b>Rennaxt®</b> 20 gommes à mâcher <b>NOUVEAU</b>	10 %	
34009 3326009 5	<b>Rennie® Déflatine Sans sucre</b> Boîte de 18 comprimés	10 %	Libre accès
35345 1000147 1	<b>Renniedigest</b> 20 sachets-doses <b>NOUVEAU</b>	5,50 %	
<b>Supradyn® Gamme</b>			
34015 7759892 6	<b>Supradyn® Intensia</b> Effervescent 30 comprimés	5,50 %	
34011 6009692 1	<b>Supradyn® Intensia Stick</b> 20 sticks	5,50 %	
34015 7834702 8	<b>Supradyn® Intensia</b> 30 comprimés à avaler	5,50 %	
34015 7988262 7	<b>Supradyn® Magnésia</b> Effervescent 30 comprimés	5,50 %	
34015 4665251 2	<b>Supradyn® Boost</b> Effervescent 20 comprimés	5,50 %	

# NOTES

A series of horizontal dotted lines for taking notes.



## SUIVI ET COMMANDES CLIENT



**Contactez-nous tous les jours**  
du lundi au vendredi de 9h à 12h30 et de 13h30 à 17h30.

**0 800 442 931**

Service & appel  
gratuits

Fax : **04 74 09 01 97**

eMail : **[service.clients.pharmacie@bayer.com](mailto:service.clients.pharmacie@bayer.com)**



POUR VOUS  
UNE ÉQUIPE DE  
PROFESSIONNELS  
DÉDIÉS

SERVICES BAYER

**Des réponses à vos questions :**

- Information médicale
- Pharmacovigilance
- Qualité produit

**0 800 87 54 54** Service & appel gratuits

eMail : [infomed.france@bayer.com](mailto:infomed.france@bayer.com)

# BepanthenDerma®

Dermo-cosmétique

NOUVEAU

## UNE GAMME VISAGE ET MAINS FACILE À CONSEILLER DÉDIÉE AUX PEAUX SÈCHES



+ de 7/10 DES UTILISATEURS  
déclarent que la gamme crèmes visage  
BepanthenDerma® est plus adaptée à leur peau  
que n'importe quel produit utilisé auparavant<sup>(1)</sup>



+ de 90%  
d'ingrédients  
d'origine naturelle



**CRÈME NUTRITIVE  
RECONSTITUANTE**

Peaux sèches  
à très sèches



**CRÈME RICHE  
INTENSE**

Peaux très sèches  
à tendance rêche



**GEL NETTOYANT  
APAISANT**

Peaux sèches  
à très sèches



**CRÈME  
RÉPARATRICE**

Mains très sèches,  
abîmées



FLACON  
AIRLESS\*\*

SOINS DU VISAGE

SOIN DES MAINS

PVR : 16,90€\*\*\*

PVR : 17,90€\*\*\*

PVR : 10,90€\*\*\*

PVR : 5,90€\*\*\*

3534510001396

353451000402

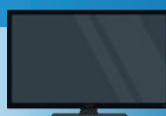
3534510001419

3534510001501

\*\*\* Il appartient à votre officine de fixer seule et librement ses prix publics. Aucune discussion sur votre politique de prix ne peut être menée entre votre officine et notre laboratoire.

PLAN MÉDIA 2023 / 2024

VIDÉO ONLINE + CAMPAGNE TV



FSC  
www.fsc.org

RECYCLÉ

Papier fait  
à partir de  
matériaux recyclés

FSC® C174434

\* En comparaison avec des crèmes hydratantes visage.

\*\* Flacon sans air : protège la crème vis-à-vis des contaminants de l'air ambiant.

(1). Tests de satisfaction, 42 sujets, crèmes visage, application 1 fois par jour pendant 4 semaines, 2020.