

Protéger au quotidien :

c'est notre raison d'être en tant qu'entreprise

Depuis plus de 150 ans, Bayer recherche les solutions scientifiques et d'accompagnement à la fois les plus efficaces et en phase avec les attentes de la société afin de permettre à chacun de se protéger au quotidien et de rendre l'avenir plus serein.



Bayer HealthCare SAS

Société par Actions Simplifiées au capital de 47 857 291,14€ Immatriculée au RSC de Lille Métropole sous le numéro 706 580 149 Siège social : 220, avenue de la Recherche – 59120 LOOS



SOMMAIRE

VITALITÉ	3
Berocca® Energie / Complément alimentaire Berocca® Energie Gommes / Complément alimentaire Berocca® Boost / Complément alimentaire Berocca® Immunité Flash / Complément alimentaire Berocca® Immunité Défense / Complément alimentaire Berocca® Immunité Gommes / Complément alimentaire Berocca® Immunité Gommes / Complément alimentaire Bupradyn® Magnésia / Complément alimentaire Bupradyn® Intensia / Complément alimentaire Bupradyn® Boost / Complément alimentaire Bupradyn® Boost / Médicament Buronsan® / Médicament	12 14 16 20 23 24 25 26
SÉRÉNITÉ	
Euphytose® / Médicament de phytothérapie EuphytoseStress® Concentration / Complément alimentaire EuphytoseStress® Digestion / Complément alimentaire EuphytoseNuit® / Complément alimentaire EuphytoseNuit® Sachet / Complément alimentaire EuphytoseNuit® LP 1,9 mg / Complément alimentaire	38 40 42 44
REFLUX GASTRO-ŒSOPHAGIENS	
Renniedigest / Complément alimentaire. Rennie® / Médicament RennieLiquo® / Médicament Rennie® Déflatine / Médicament Rennaxt® / Médicament Mopralpro® / Médicament	52 56 60
BÉBÉ	8
Bepanthen® Pommade / Médicament	74
SANTÉ DE LA PEAU	
BepanthenSensicalm® / Dispositif médical	

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® Mademoiselle / Hydralin® Fillette / Cosmétique 110 HydralinTest® / Dispositif médical de diagnostic in-vitro 122 1ERS SOINS **ALLERGIES & ANALGÉSIQUES DIVERS** SERVICES BAYER





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 30 comprimés effervescents lg effervescents 1g sans sucre sans sucre Médicament Médicament



Laroscorbine® 30 comprimés effervescents 1g Médicament



Laroscorbine® 30 comprimés à croquer 500 mg sans sucre Médicament



Compléments alimentaires



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 Gommes Au quotidien



NOUVEAU

60 gommes 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 Gommes Au quotidien



60 gommes Complément alimentaire

Berocca® Immunité Flash



30 comprimés effervescents Complément alimentaire



Compléments alimentaires



Fabriqués en France

LE PLEIN D'ÉNERGIE AU QUOTIDIEN*











COMPRIMÉ EFFERVESCENT OU À AVALER

FORME PHYSIQUE

ACTIVITÉ MENTALE

ACTION SCIENTIFIQUEMENT PROUVÉE⁽²⁾

PROGRAMME DE 30 JOURS

COMPOSITION **



· 9 VITAMINES

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

· 3 MINÉRAUX

Calcium: 100 mg. Magnésium: 100 mg.

Zinc: 10 mg.

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.

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.

LES +



- √ Gamme Berocca = N°1 sur le marché de la Vitalité⁽¹⁾.
- ✓ 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⁽²⁾.

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 ac

Vie active 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.

^{**} Pour un comprimé

^{*}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.





Complément alimentaire



BEROCCA® ENERGIE GOMMES

L'ÉNERGIE DANS DES GOMMES FRUITÉES*









GOMME

FORMULE CONCENTRÉE EN VITAMINE C À PARTIR DE 7 ANS

COMPOSITION



MODE D'ACTION



· 10 VITAMINES

Vitamine A.

Vitamines B (B1, B2, B3/PP, B6, B8, B12).

Vitamine C: 160 mg pour 2 gommes.

Vitamines D3 et E.

• 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



LES +



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.

- ✓ 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



L'EFFET COUP DE FOUET*











EFFERVESCENT

STICK SANS EAU BOOST INTELLECTUEL BOOST PHYSIQUE

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).

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.

^{**} Pour un comprimé effervescent ou un stick.

^{*} 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.





Complément alimentaire



SOUTENIR SON SYSTÈME **IMMUNITAIRE***













COMPRIMÉ **EFFERVESCENT**

ACTION SCIENTIFIQUEMENT PROUVÉE(1,2)

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.

***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(3)**:
 - · Barrière physico-chimique.
 - · Réponse immunitaire innée.
 - · Réponse immunitaire adaptative.

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.

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.

(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) Harvato 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.

^{**} 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.





Complément alimentaire



PRÉPARER SES DÉFENSES NATURELLES*











GÉLULES VÉGÉTALES

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: 4mg.

· GÉLULE BLANCHE:

• SOUCHE MICROBIOTIQUE:

Bifidobacterium lactis BI04:

2 milliards d'UFC à péremption.

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^(1,2).
- **✓** 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.



Complément alimentaire



BEROCCA® IMMUNITÉ GOMMES

L'IMMUNITÉ DANS DES GOMMES FRUITÉES*









GOMME

FORMULE CONCENTRÉE EN VITAMINE D **GOÛT ORANGE**

À PARTIR DE 10 ANS

COMPOSITION



MODE D'ACTION



· 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.

+ 7inc

- · 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



LES +



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.

- ▼ 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



Supradyn magnésia

Complément alimentaire

FORME ET SÉRÉNITÉ RÉSISTANCE AU STRESS*



MAGNESIUM



COMPOSITION**



DE STRESS

- 9 VITAMINES B1, B2, B3, B5, B6, B8, B9, B12, C.
- · 3 MINÉRAUX

EFFERVESCENT

Magnésium: 120 mg. Calcium: 120 mg. Zinc: 9,5 mg.

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⁽¹⁾)⁽²⁾.

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.

^{**} Pour un comprimé.

Supradyn intensia

Complément alimentaire

LA RECHARGE D'ÉNERGIE[®] SPÉCIFIQUE POUR LES FEMMES



COMPRIMÉ

EFFERVESCENT

OU À AVAI FR





RICHE EN FER







Supradyn

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.

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.

^{**} Pour un comprimé ou stick.

Supradyn boost

Complément alimentaire

UNE FORMULE COMPLÈTE POUR BOOSTER VOTRE ÉNERGIE*



COMPRIMÉ EFFERVESCENT

GUARANA

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.

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

20 comprimés effervescents

Supradyn



- *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.

^{**} Pour un comprimé.

GURONSAN°

Médicament

Vitamine C

POUR LUTTER EFFICACEMENT CONTRE UN ÉTAT DE FATIGUE **PASSAGER**







3 PRINCIPES **ACTIFS**



Arôme Gin fizz

FORMULE*

· VITAMINE C: 1g. · CAFÉINE: 100 mg.

· GLUCURONAMIDE: 800 mg.

* Pour 2 comprimés par jour.

MODE D'ACTION



· 3 PRINCIPES ACTIFS pour une ACTION ANTIASTHÉNIQUE.

POSOLOGIE



VOIE ORALE

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

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



Médicament

UN DOSAGE THÉRAPEUTIQUE POUR LUTTER CONTRE LA FATIGUE PASSAGÈRE







COMPRIMÉ À CROQUER & COMPRIMÉ **EFFERVESCENT** 2 DOSAGES

AVEC OU SANS SUCRE

1g sans sucre Boîtes de 15 et

30 comprimés effervescents

Laroscorbine'

Boîte de 30 comprimés ffervescents

1g

Laroscorbine

۵CCÈS

Boîte de 30 comprimés à croquer

500 mg

FORMULE*



- · 2 DOSAGES DE VITAMINE C:
- 500 mg.
- 1g.
- * Pour un comprimé.

POSOLOGIE



VOIE ORALE:

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

MODE D'ACTION



· La vitamine C a une ACTION ANTIASTHÉNIQUE.

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 q :

- 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		





Euphytose® 120 comprimés Médicament



EuphytoseStress® Concentration 30 comprimés Complément alimentaire



EuphytoseNuit® 30 comprimés Complément alimentaire



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



Euphytose® 180 comprimés Médicament



EuphytoseStress® Digestion 2x 14 gélules à avaler Complément alimentaire



EuphytoseNuit® 20 sachets à infuser Complément alimentaire



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





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.

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).

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.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ*:

120 comprimés : 10,60 € 180 comprimés : 13,50 €

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).

*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. À 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 - Herbal medicine: summary for the public - Valerian root. Avril 2016 · (3) European Medicinae Sagency - Committee on Herbal Medicinal Products - Community Herbal monograph on "Passiflora incarnata L., herba. Mars 2014 · (4) M. Wichtl, R. Anton, Plantes thérapeutique, 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 oxycantha L. (hawthorn) - A cardiotonic 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



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 :

- <u>Grossesse et allaitement:</u> 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 Caractéris tiques 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	

Euphytose Stress CONCENTRATION

Complément alimentaire



UNE ASSOCIATION UNIQUE DE PLANTES ADAPTOGÈNES POUR RESTER CONCENTRÉ ET EN FORME FACE AU STRESS (1)







COMPRIMÉ À AVALER

GESTION DU STRESS⁽¹⁾

1 BOÎTE = 30 COMPRIMÉS

COMPOSITION*



- Rhodiola Rosea 170 mg, plante adaptogène (1).
- Bacopa Monnieri 160 mg, plante adaptogène (1).
- Ocimum Sanctum 30 mg.
- * Pour un comprimé.

MODE D'ACTION



- adaptogène⁽¹⁾. 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.

CONSEILS D'UTILISATION



LES +



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

Concentré face au stress (1)

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ**: 30 comprimés : 12,90€

**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) 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.

CH-20231109-60

Euphytose Stress DIGESTION

Complément alimentaire **EUPHYTOSEConfort** Euphytose Stress être digestif et équilibre du transit **DEVIENT** DOUBLE ACTION: STRESS & CONFORT INTESTINAL

2x 14 gélules à avaler

Complément alimentaire

2x 14 gélules à avaler
Complément alimentaire



UNE SOLUTION UNIQUE POUR CONSERVER SON ÉQUILIBRE INTESTINAL FACE AU STRESS







GÉLULES VÉGÉTALES (2 X 14) CONFORT INTESTINAL(1)

PROGRAMME DE 14 JOURS

COMPOSITION*



GÉLULE VERTE:

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

GÉLULE BLANCHE:

- Lactobacillus Acidophilus (LA-14) 3 MILLIARDS D'UFC⁽²⁾ À PÉREMPTION souche probiotique.
- * Pour un comprimé.

MODE D'ACTION



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

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.

LES +



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

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ***:

2x 14 gélules : 15,90€

Equilibre intestinal conservé face au stress

** Après 14 jours de programme.

***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 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

Euphytose Nuit® Complément alimentaire

Bien s'endormir







30 comprimés à avaler

30 comprimés à avaler



(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 SOMMEII (2)

COMPOSITION*



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

MODE D'ACTION



- · La mélatonine pour un ENDORMISSEMENT PLUS RAPIDE (1)
- · La passiflore pour un **SOMMEIL RÉPARATEUR**⁽²⁾.

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 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).

LES+



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

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.



- (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



Complément alimentaire



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

EUPHYTOSENUIT SACHET, UNE GALÉNIQUE INNOVANTE POUR S'ENDORMIR RAPIDEMENT







SACHET À INFUSER

ENDORMISSEMENT PLUS RAPIDE

1 BOÎTE = 20 NUITS DE SOMMEIL

COMPOSITION*



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

CONSEILS D'UTILISATION



VOIE ORALE:

- · En usage ponctuel. Lire les précautions d'emploi avant utilisation.
- **I sachet par jour** infusé dans de l'eau chaude juste bouillie (200 mL).
- · RÉSERVÉ À L'ADULTE.
- Déconseillé aux femmes enceintes allaitantes, aux personnes souffrant de maladies inflammatoires ou auto-immunes, sous antihypertenseurs, 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 (1)
- La feuille d'oranger pour un sommeil réparateur et un EFFET RELAXANT⁽²⁾.

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(1).

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



(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.

CH-20231109-60

Euphytose Nuit LP-1,9MG

Complément alimentaire



(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 LIBERATION DE MELATONINE

NUIT COMPLÈTE DE SOMMEIL(1)

EXISTE EN FORMAT 15 COMPRIMÉS OU 30 COMPRIMÉS

COMPOSITION*



MODE D'ACTION



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.

- En libération rapide: une dose adaptée de mélatonine à 1mg pour contribuer à réduire le temps d'endormissement, de l'Eschscholtzia et de
- 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.

la Valériane pour aider à une relaxation optimale⁽¹⁾.

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 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).

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.



CH-20231109-60





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



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



Complément alimentaire

CONTRIBUE AU BIEN-ÊTRE DIGESTIF GRÂCE AU CALCIUM*





COMPOSITION



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

MODE D'ACTION



 Le calcium contribue au fonctionnement normal des ENZYMES DIGESTIVES.

CONSEILS D'UTILISATION



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

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.

CH-20231109-60

^{*}Le calcium contribue au fonctionnement normal des enzymes digestives.

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

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







Menthe comprimés x48











Sans sucre Menthe verte comprimés à croquer x96

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 24h.
- 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 €

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.

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⁾.

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 nº: 23/07/65323026/PM/001 · CH-20230628-25



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.



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 entrainer 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; aqueusie.

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

Troubles généraux : calcinose et asthénie. **Troubles du système nerveux :** maux de tête.

Troubles rénaux et urinaires : azotémie.

<u>Déclaration des effets indésirables suspectés</u>: 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



NOTES		



Médicament

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

(<1 fois/semaine)





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.

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.

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 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 nº: 23/07/67979189/PM/001 · CH-20230628-37



RENNIELiquo suspension buvable sans sucre

CONTRE-INDICATIONS:

- Hypersensibilité à l'hydrotalcite 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'hydrotalcite (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'hydrotalcite ne doit pas être pris simultanément avec des aliments apportant de l'acidité (raisin, jus de fruit...) car cela entrainerait 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: RENNIELIQUO 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 entrainer 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



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 **ESTOMAC** ASSOCIÉES À DES BALLONNEMENTS

(<1 fois/semaine)











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€

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'alginate, anti-H2 ou d'IPP (1).

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 nº: 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 entrainer 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.



- Affections gastro-intestinales : nausées, vomissements, douleurs abdominales et diarrhées ; agueusie.
- Troubles musculo-squelettiques et du tissu connectif : faiblesse musculaire ; effets indésirables spécifiques au syndrôme 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-données-publique.medicaments.gouv.fr

NOTES	



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

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 nº: 23/04/62879270/PM/002 CH-20230404-86



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+



- ✓ Ière gomme à mâcher médicamenteuse sur le marché des antiacides⁽¹⁾. 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.



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 entrainer une hypercalcémie, et une alcalose.
- Affections gastro-intestinales : nausées, vomissements, inconfort au niveau de l'estomac, constipation et diarrhée ; aqueusie.
- 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.



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

NOTES	



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 20 mg 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.

MODE D'ACTION

14 comprimés MUPS

Mopralpro

Mopralpro



- **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 nº: 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 SPECIALES 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, hématémèse, 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.



• 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:

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

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.

<u>Déclaration des effets indésirables suspectés</u>: 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

NOTES	





Bepanthen® Pommade

30 g Médicament



Bepanthen® Pommade 100 g Médicament



Bepanthen® Pommade 100g + 30g Médicament



Bepanthen® Pommade 2 x 100 g Médicament



Bepanthen® Pommade 3 x 100 g Médicament

Bepanthen® Pommade

Dexpanthénol 5%

Médicament



TRAITEMENT EFFICACE DES FESSES ROUGES DE BÉBÉ

La Marque N° 1 des prescriptions⁽¹⁾







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⁽²⁾ 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 lers signes de rougeurs.

✓ 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€ 2x100g:16,39€

30g + 100g: 13,99€ 3x100g: 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) (3).

(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®): excipient de la formule Bepanthen Pommade.

(3) Avis de Transparence HAS – Septembre 2011.

Visa nº: 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 :

- Eviter 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 $100 \, \mathrm{g}$ – CIP $34009 \, 391 \, 999 \, 17$; 1 tube aluminium de $100 \, \mathrm{g}$ + 1 tube aluminium de $30 \, \mathrm{g}$ – CIP $34009 \, 301 \, 230 \, 72$; 3 tubes aluminium de $100 \, \mathrm{g}$ – 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. Réf. 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		





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®

Dispositif médical



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

- · Aussi en complément d'un traitement dermocorticoïde (1)
- Ou en relais lors de l'arrêt progressif d'un traitement dermocorticoïde (1)











AIDE À SOULAGER L'ECZÉMA ATOPIQUE NON SÉVÈRE EN 30 MINUTES (2)

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⁽²⁾.
- · 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 1ers signes aussi souvent que nécessaire.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ***:

20g:9,29€ 50g:15.79€

***ll 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+



- 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 la poussé l'eczéma atopique non-sévère.

- * 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.

Bepanthen® Crème

Dexpanthénol 5%

Médicament

TRAITE EFFICACEMENT LES DERMATITES **D'IRRITATION DE** L'ADULTE









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⁽¹⁾.
- **✓ 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 nº: 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



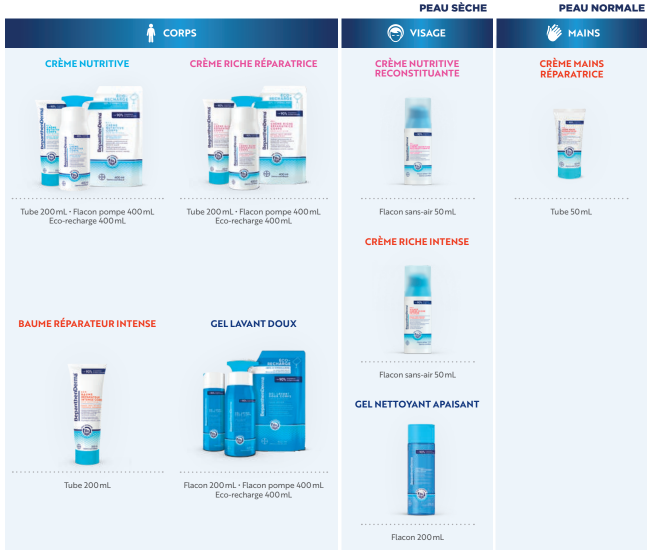
BepanthenDerma®

UNE GAMME SOIN DU CORPS SPÉCIFIQUEMENT FORMULÉE POUR LES PEAUX SÈCHES ET SENSIBLES Pallient le manque de lipides AGIT À L'ORIGINE DE Diminue la perte en eau LA SÉCHERESSE CUTANÉE. Agent apaisant POUR UNE HYDRATATION IMMÉDIATE ET DURABLE. Composant multi-fonctionnel



Aide à restaurer la différenciation kératinocytaire

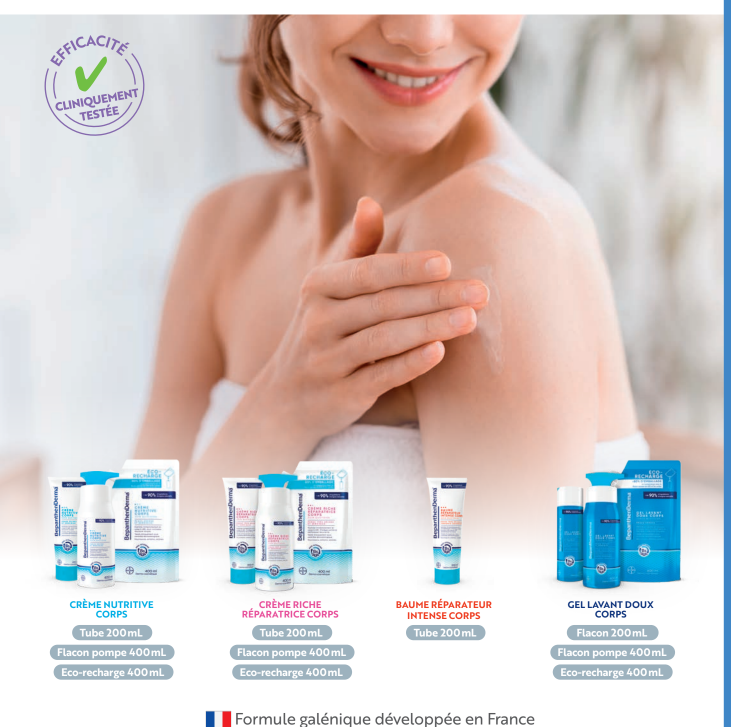
Apaise l'inconfort



BepanthenDerma®

Dermo-cosmétique

LES SOINS DU CORPS





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).

MODE D'ACTION



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

CONSEILS D'UTILISATION





VOIE CUTANÉE ·

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

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). (I) Test clinique, 42 sujets, amélioration de l'hydratation après Ih 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

MODE D'ACTION

CORPS

COMPOSITION



Un complexe réparateur complet :

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

LES +



- ✓ Non parfumé.
- ✓ Une crème riche qui booste l'hydratation des peaux très sèches et sensibles.

• HYDRATE IMMÉDIATEMENT et jusqu'à 48 h(1).

• PROTÈGE contre la sécheresse récurrente.

• AGIT à l'origine de la sécheresse cutanée.

• Un complexe **RÉPARATEUR** complet.

- ✓ Plus de **90**% **d'ingrédients d'origine naturelle.**
- **✓** Disponible en format Eco-Recharge :

✓ Nourrissons, enfants, adultes.

- 80% d'emballage*.

CONSEILS D'UTILISATION



VOIE CUTANÉE:

· Appliquer autant de fois que nécessaire.

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. CH-20231109-60



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).

MODE D'ACTION



- **PROTÈGE** contre les pics récurrents de sécheresse extrême⁽¹⁾.
- 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.**

CONSEILS D'UTILISATION



VOIE CUTANÉE:

 Appliquer sur les zones concernées autant de fois que nécessaire.

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

SAVON

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

NOURRISSONS, ENFANTS. **ADUITES**

CORPS

CONVIENT **AUX PEAUX** TATOUÉES*

COMPOSITION



MODE D'ACTION



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

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

CONSEILS D'UTILISATION



LES+



USAGE QUOTIDIEN EXTERNE:

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

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

BepanthenDerma® SensiControl

Dermo-cosmétique

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



Beurre de karité & Huile d'argousier

Protègent la peau contre le dessèchement

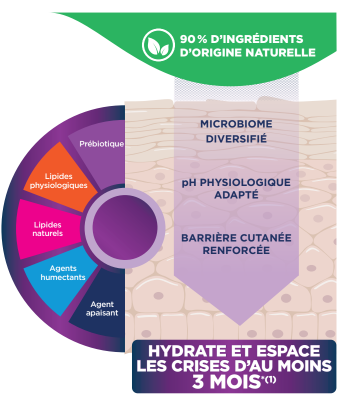
cutané, a peau

Vitamine B3

Apaise les sensations d'inconfort cutané

Glycérine
& Pro-vitamine B5

Hydratent la peau



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.

⁽I) 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.

Bepanthen Derma® Sensi Control



BAUME RELIPIDANT

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



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









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.

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

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.

**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.

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.

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**.

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.

LES +



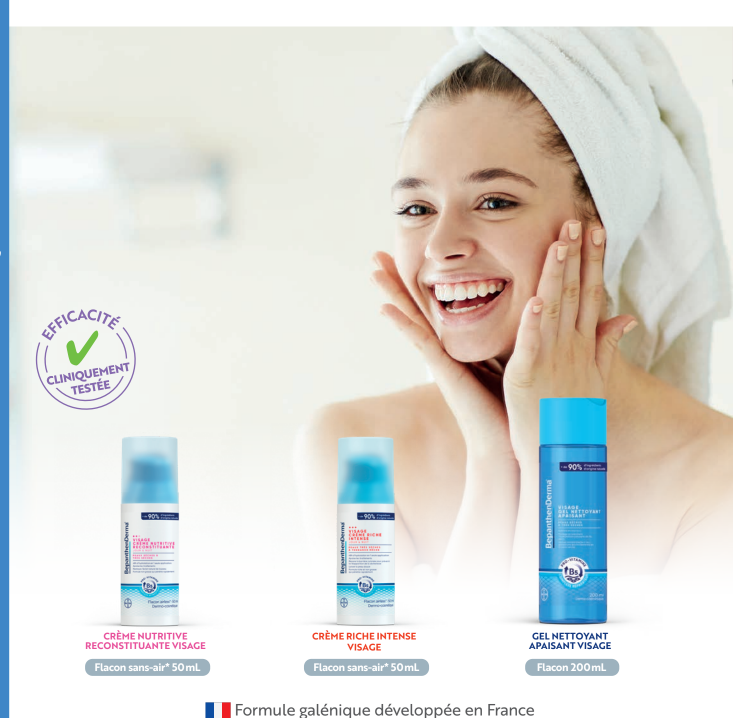
- **√** pH physiologique adapté.
- ✓ Protège le microbiome cutané*.
- ✓ Sans savon. Non parfumé.
- ✓ Anti-grattage.
- √ Testé cliniquement, sous contrôle dermatologique.

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.

Bepanthen Derma® Dermo-cosmétique



^{*} 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



MODE D'ACTION



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

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

CONSEILS D'UTILISATION







VOIE CUTANEE

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.

- ✓ 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



MODE D'ACTION



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

- 1 seule application(1). • RÉPARE LA BARRIÈRE cutanée pour prévenir la sécheresse récurrente.

• HYDRATE IMMÉDIATEMENT et jusqu'à 48h en

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.

- 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. CH-20231109-60



GEL NETTOYANT APAISANT VISAGE

PEAUX SÈCHES À TRÈS SÈCHES













NETTOIE EN DOUCEUR ET APAISE IMMÉDIATEMENT

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

ADULTES

VISAGE

N'IRRITE PAS LES YEUX

COMPOSITION









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

- 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 rincer puis abondamment.

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

- ✓ 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.

Bepanthen Derma® Dermo-cosmétique

CRÈME MAINS RÉPARATRICE



Formule galénique développée en France



CRÈME MAINS RÉPARATRICE

MAINS TRÈS SÈCHES, ABÎMÉES













HYDRATATION LONGUE DURÉE⁽¹⁾ 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





LES +



VOIE CUTANÉE:

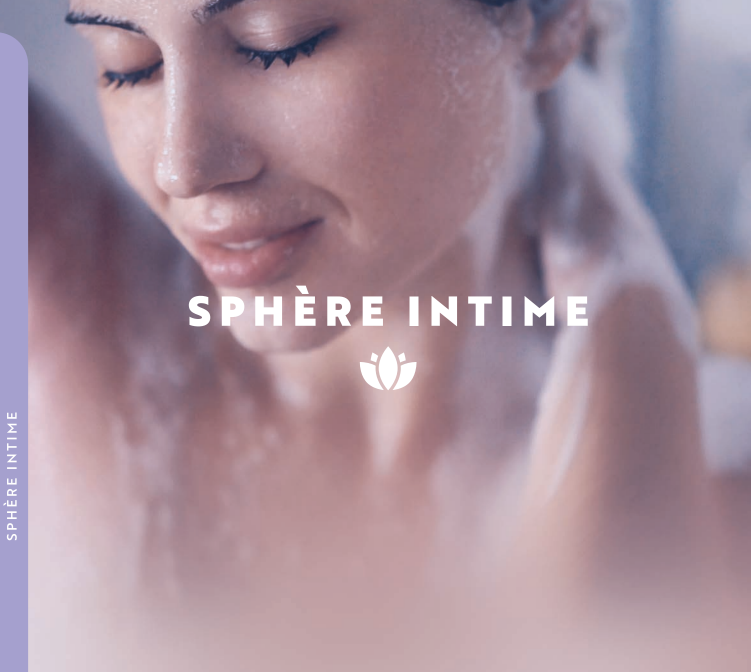
Appliquer sur les mains autant de fois que nécessaire.

- ✓ Hydratation durable.
- ✓ Apaise dès la lère application⁽²⁾.
- ✓ Formule non grasse qui pénètre rapidement.
- Convient au soin des peaux à tendance à l'eczéma et des peaux sèches des personnes diabétiques⁽³⁾.
- ✓ 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.



PHERE INTIM



Hvdralin® **Ouotidien** 100 mL Cosmétique



Hydralin® Quotidien 200 mL Cosmétique



Hvdralin® Ouotidien 400 mL Cosmétique



Hydralin® Ouotidien 10 lingettes intimes Cosmétique



Hvdralin® Ouotidien Lot de 2x 200 mL Cosmétique



Hydralin® Quotidien Lot de 2x 400 mL Cosmétique



Hydralin® **Naturellement Doux** 200 mL Cosmétique



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



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



Hydralin® Mademoiselle 200 mL Cosmétique



Hydralin® Fillette 150 mL Cosmétique



HydralinGyn® 100 mL Cosmétique



HydralinGyn® 200 mL Cosmétique



HydralinGyn® 400 mL Cosmétique



Lot HydralinGyn + Quotidien 2x200mL Cosmétique



HydralinGyn® Crème-gel apaisante 15 g Cosmétique



Hydralin® Sécheresse 200 mL Cosmétique



Hydralin® Sécheresse 400 mL Cosmétique



Hydralin® Sécheresse Lot de 2x 200 mL Cosmétique



Hydralin® Gel Lubrifiant 50 mL Cosmétique



Hydralin® IntimiFlor 30 gélules à avaler Complément alimentaire



MycoHydralin® 200 mg 3 comprimés vaginaux Médicament



MycoHydralin® 500 mg 1 comprimé vaginal Médicament



MycoHydralin® 500 mg 1 capsule vaginale Médicament



MycoHydralin® 1% 20 g crème Médicament









HvdralinBalance® 7 tubes Dispositif médical

Hydralin[®] QUOTIDIEN

Cosmétique

· Testés sous contrôle gynécologique



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

рН





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 €

*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 SAVIEZ-VOUS?

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

DES LINGETTES LAVANTES ADAPTÉES À LA SPHÈRE INTIME





99,6% D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE NATURELLE FORMAT NOMADE

COMPOSITION



MODE D'ACTION



- · 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.
- · **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.

✓ 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	

Hydralin® Naturellement Doux

Cosmétique



* 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









FORMAT ÉCO-RECHARGE





99% D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE NATURELLE PH PHYSIOLOGIQUE FLACONS RECYCLABLES* ET RECHARGEABLES

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®



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

рΗ



pH PHYSIOLOGIQUE

OUOTIDIEN



COMPOSITION



- 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+



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.

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.

LE SAVIEZ-VOUS?

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

HydralinGUN®



NETTOIE ET AIDE À CALMER LES IRRITATIONS







GEL

IRRITATION

AU COURS DES 12 DERNIERS MOIS, 34% DES FEMMES ONT EU DES IRRITATIONS INTIMES (1).

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.

LES +

MODE D'ACTION

· NETTOIE en douceur.

microscopiques.



✓ Nettoie et préserve des petites irritations intimes.

· Apporte un confort intime jusqu'à 12 HEURES (2).

· LUTTE CONTRE L'EXCÈS D'ACIDITÉ favorable

au développement de certains champignons

√ Soin « spécifique » qui peut être recommandé en accompagnement d'un traitement antimycosique.

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.

LE SAVIEZ-VOUS?

Le glycocolle (glycine) est un amino-acide, *in vitro*, il est un inhibiteur de la dégranulation des mastocytes⁽³⁾, 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 glycocolle : étude in vitro de son effet sur la dégranulation du mastocyte. Abstr, Derm.1992; 153 : 36-37.

CH-20231109-60

HydralinGUN® CRÈME-GEL

Cosmétique



CRÈME-GEL APAISANTE CALME, APAISE ET RAFRAÎCHIT DÈS 30 SECONDES (1)









CRÈME-GEL

CONTIENT DU GLYCOCOLLE

SPÉCIFIQUE ZONE INTIME SENSIBLE OU IRRITÉE

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

COMPOSITION



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

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.

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.

LES+



- **✓** Rafraîchit dès 30 secondes (1).
- ✓ 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.

CH-20231109-60

Hydralin® SÉCHERESSE

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







Lot de 2 x 200 mL









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 gynæcological control. 2016. (2) Étude Arcane, 1215 Françaises âgées de 18 à 75 ans, acheteuses de produits d'Hygiène Intime en Pharmacie/Parapharmacie, en 2022. CH-20231109-60



Cosmétique

HYDRATE, LUBRIFIE ET APAISE L'INCONFORT INTIME













CAMELLIA **JAPONICA**

D'INGRÉDIENTS D'ORIGINE **NATURELLE**

HYDRATANT & LUBRIFIANT

FLACON POMPE AIRLESS*

COMPOSITION



MODE D'ACTION



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

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





- ✓ 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*:

50mL: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.

COHydralin®

Médicament



CAPSULE VAGINALE ET COMPRIMÉ VAGINAL AVEC APPLICATEUR







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^{ème} 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(1).

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.

Visa nº: 23/07/67301480/PM/001 · CH- 20230629-101

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





FORMULE



MODE D'ACTION



· 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.



· EFFICACE Molécule recommandée par l'OMS⁽¹⁾.

LES +



- ✓ N°I des références antimycosiques en OTC⁽²⁾.
- **✓ 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.

Visa n°: 23/07/67301480/PM/001 · CH- 20230629-101



MYCOHYDRALIN® 200 mg, comprimé vaginal MYCOHYDRALIN® 500 mg, comprimé vaginal MYCOHYDRALIN® 500 mg, 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 ETRE 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 cétostéarylique 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.



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 angiœdèmes,

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 :

Dvspnée.

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)

FIABILITÉ

RÉSULTAT EN 10 SECONDES

FORMULE



 AUTO-TEST VAGINAL (pH test).

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).









✓ Fiable à plus de 90 %.

trichomonase*.

- ✓ 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.





1 Test/boîte

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

MODE D'ACTION

• SI L'EMBOUT RESTE JAUNE (pH < 4,5)

• SI L'EMBOUT VIRE AU VERT/BLEU (pH>4,5)

suspicion d'une vaginose bactérienne ou

ET SYMPTÔMES ASSOCIÉS:

ET SYMPTÔMES ASSOCIÉS:

suspicion de mycose vaginale*.

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.



рΗ





GEL VAGINAL RÉTABLIT LE pH VAGINAL ÉLIMINE LES ODEURS À UTILISER PENDANT 7 JOURS

23% DES FEMMES SONT CONCERNÉES PAR LES VAGINOSES BACTÉRIENNES®

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.

MODE D'ACTION

Gel vaginal - 7 tubes

Hydralin Balance

TRIPLE ACTION

ORETABLIT le pH veginal

O RESTAURE to flore vag



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

Hydralin Intimiflor

Complément alimentaire



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



B2





SOUCHES MICROBIOTIQUES VITAMINE B2 GÉLULES VÉGÉTALES À AVALER

PROGRAMME DE 30 JOURS

COMPOSITION



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

3 souches de Lactobacillus**:

- plantarum
- rhamnosus
- helveticus

1 souche de Bifidobacterium**:

- lactis
- 1,4 mg de VITAMINE B2 = 100% VNR(2).

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.

PRIX DE VENTE RECOMMANDÉ***:

30 gélules: 19,49€





 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.





***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) Unité Formant Colonie.

(2) Valeur Nutritionnelle de Référence.

CH-20231109-60

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

^{**}Lactobacillus helveticus, Lactobacillus plantarum, Lactobacillus rhamnosus, Bifidobacterium lactis





BiseptineSpraid® Pulvérisateur 50 mL Médicament



BiseptineSpraid® Solution 125 mL + godet Médicament



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



BiseptineCica® Gel 50 g Dispositif Médical



BiseptineRoll[®] Gel anti-cicatrice 20 g 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 (1).
- ALCOOL BENZYLIQUE 4%
 Propriété légèrement analgésique et anesthésique (1).

MODE D'ACTION



• PROPRIÉTÉ ANTISEPTIQUE grâce à la synergie des 3 principes actifs qui éliminent 99% DES BACTÉRIES (démontré in vitro (2)).

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.

LES +



- ✓ Large spectre d'action : bactéricide (gram + gram -) et fongicide (candica albicans) (1).
- **✓ 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).

Antisepsie 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 (3).

- (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 Helvetiæ. 1995; 70: 155-159.
- (3) HAS Avis de la Transparence, Biseptine, Oct 2015. Visa n°: 23/07/62593867/PM/001 · CH- 20230629-22



BISEPTINESPRAID, solution pour application cutanée

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Antisepsie 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'antisepsie 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 inconnué).

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





8 compresses en sachets individuels

Testées dermatologiquement

COMPOSITION



Compresses imprégnées 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.

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 nontissées 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 PI AIES SUPERFICIELLES



GEL

NE PIQUE PAS APPLICATION POSSIBLE SUR PLAIE OUVERTE

COMPOSITION



· CARBOMÈRE COLLOÏDAL ACIDE.

CONSEILS D'UTILISATION



- **BiseptineCica**® s'utilise en cas d'égratignures, éraflures, coupures, coups de soleil, brûlures, gercures 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.



Gel cicatrisant 50gSans parfumSans parabenTesté cliniquement



- 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%**(1)

**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.

CH-20231109-60

biseptine Roll

REMODELAGE DES CICATRICES ROUGES ET BOURSOUFLÉES

Dispositif médical

PRÉVIENT ET TRAITE LES CICATRICES ROUGES ET BOURSOUFLÉES*



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

• Sans parfum
• Sans conservateur
• Testé cliniquement



- · ACTIONS RÉGULATRICES DU SILICONE SUR LA CICATRISATION(1):
- 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 lère intention en cas de cicatrices hypertrophiques (2).

- * Cicatrices hypertrophiques.
- (1) Bloemen MCT. et al. Prevention and curative management of hypertrophic scar formation. Burns. 2019;35;463-75.
- (2) MonstreyS. et al. UpdatedScarManagementPracticalGuidelines: 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		





Polaramine®

2mg 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®

Médicament.

TRAITEMENT ORAL **ANTIHISTAMINIQUE**

Rhinite saisonnière ou perannuelle, conjonctivite allergique et urticaire aiguë.





COMPRIMÉ SÉCABLE





FORMULE*



- · MALÉATE DE DEXCHLORPHÉNIRAMINE 2 mg.
- * Pour un comprimé.

MODE D'ACTION



· Bloque L'ACTION DE L'HISTAMINE responsable des manifestations allergiques (1).

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.

LES+



✓ Autorisé pendant les 2 premiers trimestres de la grossesse(1).

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 (1,2).

(1) Résumé des Caractéristiques du Produit Polaramine®. (2) HAS - Avis de transparence Antihistaminique - Avril 2008.

Visa nº: 23/07/65570749/PM/001 · CH-20230623-44



POLARAMINE 2 mg, 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 urétro-prostatiques,
- Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE 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.



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





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 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 : 2 g 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.

- $\bullet \textbf{Chez l'enfant de 30 à 50 kg:} 60 \, \text{mg/kg à répartir en 4 ou 6 prises soit environ 15 \, \text{mg/kg toutes les 6 h ou 10 mg/kg toutes les 4 h.}$
- 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°: $23/07/69029253/PM/001 \cdot CH-20230623-38$



ASPIRINE DU RHÔNE 500 mg, comprimé ASPIRINE DU RHÔNE 500 mg, 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 6ème 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 (≥ 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) d'acide acétylsalicylique.
- En association avec les anticoagulants oraux pour des doses 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) d'acide acétylsalicylique et chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastroduodénal.
- 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.



- 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).
- 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 (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) d'acide acétylsalicylique et <u>chez</u> un patient n'ayant pas d'antécédents d'ulcère gastro-duodénal,
 - Les anticoagulants oraux, pour des doses antiagrégantes d'acide acétylsalicylique et <u>chez un patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-</u>duodénal,
 - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour), antalgiques ou antipyrétiques (≥ 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥3 g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques (≥ 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 1er 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 12ème semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12^{ème} 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** :

- În 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 24ème semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

Au-delà de la 24^{ème} 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^{ème} 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



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

NOTES		

ASPRO°

Médicament

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



COMPRIMÉ **EFFERVESCENT**



TRIPLE ACTION



FORMULE



MODE D'ACTION



- · ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE 500 mg

· TRIPLE ACTION:

- antalgique
- anti-inflammatoire
- 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-etcomplications-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 nº: 23/07/68985138/PM/001 · CH-20230623-41



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^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) (voir rubrique 4.6),
- Ulcère gastro-duodénal 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 (≥ 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) d'acide acétylsalicylique,
- En association avec les anticoagulants oraux pour des doses 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) d'acide acétylsalicylique et 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 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-duodénal, 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),
- 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 (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 (≥ 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 gastroduodénal,
 - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour), antalgiques ou antipyrétiques (≥ 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques (≥ 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 leguel 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 1er 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 ème semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12^{ème} 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 me semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

Au-delà de la 24ème 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 6ème 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,
- <u>Hémorragies</u> 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 gastrigues 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 <u>la marque d'un surdosage.</u>



• Effets <u>hématologiques</u> :

- <u>Syndromes</u> 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

NOTES		



Médicament

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





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 4h. 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 4h. 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 nº: 23/07/62040674/PM/001 · CH-20230623-39



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 6ème mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée)
 - ulcère gastroduodénal 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 (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g/j) et en cas d'antécédent d'ulcère duodénal ;
- 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 duodénal 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-inflammatoire 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.



- 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'écarter le risque de syndrôme 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.

<u>En raison de son hépatotoxicité</u>, 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 entrainer 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 gluthation, 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.

<u>Des cas de réactions cutanées sévères</u> 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-oxoproline urinaire, 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.



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.

<u>Lié à la présence de paracétamol</u>: 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: 1st 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 em et 3 trimestres

Au cours des 2^{ème} et 3^{ème} 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).



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 dastro-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.



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 angiœdème, pustulose exanthémateuse 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

40 comprimés effervescents

20 comprimés effervescents



- 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 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 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 60 mg/kg/jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures).
- Sujets âgés: La posologie quotidienne maximale recommandée est de 2g 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 jous 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



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 stéroidïens.
- Grossesse, à partir du début du 6ème 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 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).



- 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 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 (≥ 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 (de 50 mg à 375 mg par jour) et chez un <u>patient ayant des antécédents d'ulcère gastro-duodénal</u>,
 - Les anti-inflammatoires non stéroïdiens pour des doses anti-inflammatoires (≥ 1g par prise et/ou ≥ 3g par jour), antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3g 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 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 (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou antalgiques ou antipyrétiques (≥ 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 1er 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 eme semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance :

À partir de la 12^{ème} 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 24ème semaine d'aménorrhée et jusqu'à la naissance:

Au-delà de la 24 me 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 6ème 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.

• 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	

RÉFÉRENCES ET CODES PRODUITS



Références des produits par ordre alphabétique

			Eligible
CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	au Libre Accès
Actron [®]			
34009 3118340 2	Actron® Effervescent 20 comprimés	10 %	
34009 3221380 1	Actron® Effervescent 30 comprimés	10 %	
Alka Seltzer®			
34009 3292687 9	Alka Seltzer® Effervescent 20 comprimés	10 %	
34009 3291104 2	Alka Seltzer® Effervescent 40 comprimés	10 %	
Aspirine Du Rhôi	ne [®]		
34009 3514679 3	Aspirine du Rhône® 20 comprimés à avaler	2,10%	
34009 3514685 4	Aspirine du Rhône® 50 comprimés à avaler	2,10%	
34009 3342480 0	Aspirine du Rhône® 20 comprimés à croquer	10 %	
Aspro [®]			
34009 3206245 4	Aspro® Effervescent 500 mg 20 comprimés	10 %	
34009 3206251 5	Aspro® Effervescent 500 mg 36 comprimés	10 %	
34009 3007818 1	Aspro® Sec 320 mg 60 comprimés	10 %	
Bepanthen® Crèn	ne		
34009 3588778 8	Bepanthen® Crème 100 g	10 %	
BepanthenDerma			
35345 1000103 7	BepanthenDerma® Crème nutritive corps tube 200 mL	20%	
35345 1000102 0	BepanthenDerma® Crème nutritive corps pompe 400 mL	20%	
35345 1000101 3	BepanthenDerma® Crème nutritive corps éco-recharge 400 mL	20%	
35345 1000100 6	BepanthenDerma® Crème riche réparatrice corps tube 200 mL	20%	
35345 1000099 3	BepanthenDerma® Crème riche réparatrice corps pompe 400 mL	20%	
35345 1000098 6	BepanthenDerma® Crème riche réparatrice corps éco-recharge 400 mL	20%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
35345 1000104 4	BepanthenDerma® Baume réparateur intense corps tube 200 mL	20%	
35345 1000096 2	BepanthenDerma® Gel lavant doux corps flacon 200 mL	20%	
35345 1000097 9	BepanthenDerma® Gel lavant doux corps pompe 400 mL	20%	
35345 1000095 5	BepanthenDerma® Gel lavant doux corps éco-recharge 400 mL	20%	
35345 10001 259	BepanthenDerma® SensiControl Baume relipidant tube 200 mL	20%	
35345 10001 266	BepanthenDerma® SensiControl Baume relipidant flacon pompe 400 mL	20%	
35345 10001 235	BepanthenDerma® SensiControl Gel lavant protecteur flacon pompe 400 mL	20%	
35345 1000139 6	BepanthenDerma® Crème nutritive reconstituante visage 50 mL NOUVEAU	20%	
35345 1000140 2	BepanthenDerma® Crème riche intense visage 50 mL NOUVEAU	20%	
35345 1000141 9	BepanthenDerma® Gel nettoyant apaisant visage 200 mL NOUVEAU	20%	
35345 1000150 1	BepanthenDerma® Crème mains réparatrice 50 mL NOUVEAU	20%	
Bepanthen® Pom	made		
34009 3593992 0	Bepanthen® Pommade 30 g	2,10%	Libre accès
34009 3594017 9	Bepanthen® Pommade 100 g	2,10%	Libre accès
34009 3919991 7	Bepanthen® Pommade 2x 100 g	10 %	Libre accès
34009 3012307 2	Bepanthen® Pommade 30 g + 100 g	10 %	Libre accès
34009 3026117 0	Bepanthen® Pommade 3 x 100 g	10 %	
BepanthenSension	calm [®]		
34010 9767602 9	BepanthenSensicalm® Crème tube de 20 g	20%	
34010 4050348 8	BepanthenSensicalm® Crème tube de 50 g	20%	
Berocca® Energie			
35345 1000067 2	Berocca® Energie 30 comprimés effervescents	5,50%	
35345 1000069 6	Berocca® Energie 60 comprimés effervescents	5,50%	
3534 51000070 2	Berocca® Energie 30 comprimés effervescents goût Cassis	5,50%	
35345 1000066 5	Berocca® Energie 30 comprimés à avaler	5,50%	
35345 1000068 9	Berocca® Energie 60 comprimés à avaler	5,50%	
35345 1000153 2	Berocca® Energie Gommes 60 gommes	5,50%	
Berocca® Boost			
34015 5360602 7	Berocca® Boost 20 comprimés effervescents	5,50%	
35345 1000012 2	Berocca® Boost 14 sticks	5,50%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
Berocca® Immuni	té		
35345 1000113 6	Berocca® Immunité Défense 2 x 28 gélules végétales à avaler	5,50%	
35345 1000112 9	Berocca® Immunité Flash 30 comprimés effervescents	5,50%	
35345 1000155 6	Berocca® Immunité Gommes 60 gommes	5,50%	
Biseptine®			
34009 3664545 5	BiseptineSpraid® Pulvérisateur 50 mL	10 %	Libre accès
34009 3553171 1	BiseptineSpraid® Solution 125 mL + godet	10 %	Libre accès
34010 4125000 8	BiseptineCompress® 8 compresses en sachets individuels	20%	
35345 1000075 7	BiseptineCica® Gel 50 g	20%	
35345 1000078 8	BiseptineRoll® Gel anti-cicatrice 20 g	20%	
Derm Hydralin®			
34013 7464607 3	Hydralin® 200 mL	20%	
Euphytose® / Eup	ohytoseNuit $^{\circ}$ / EuphytoseStress $^{\circ}$ Concentration / EuphytoseStress $^{\circ}$ Digest	ion	
34009 3289716 2	Euphytose® 120 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3008834 0	Euphytose® 180 comprimés	10 %	Libre accès
34015 8163109 1	EuphytoseNuit® 30 comprimés	5,50%	
35345 1000064 1	EuphytoseNuit® 20 sachets	5,50%	
35345 1000119 8	EuphytoseNuit® LP 1,9 mg 15 comprimés	5,50%	
35345 1000166 2	EuphytoseNuit® LP 1,9 mg 30 comprimés	5,50%	
35345 1000074 0	EuphytoseStress® Concentration 30 comprimés	5,50%	
35345 1000094 8	EuphytoseStress® Digestion 2x14 gélules végétales à avaler	5,50%	
Guronsan [®]			
34009 3046563 9	Guronsan® 30 comprimés effervescents	10 %	Libre accès
Hydralin® Gamm	e		
34013 4330579 6	Hydralin® Quotidien 400 mL	20%	
34013 7642434 1	Hydralin® Quotidien 200 mL	20%	
34013 2021503 2	Hydralin® Quotidien 100 mL	20%	
34013 4616198 6	Hydralin® Quotidien Lingettes - étui de 10 sachets	20%	
35345 1000143 3	Hydralin® Naturellement Doux 200 mL flacon pompe	20%	
35345 1000144 0	Hydralin® Naturellement Doux 400 mL flacon pompe	20%	
35345 1000145 7	Hydralin® Naturellement Doux 400 mL éco-recharge	20%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
34015 2855734 7	Hydralin® Fillette - Mousse - Flacon pompe 150 mL	20%	
34015 2855740 8	Hydralin® Mademoiselle 200 mL	20%	
34013 2571764 7	Lot 2x 400 mL Hydralin® Quotidien (-30% sur le 2 ^{ème} flacon)	20%	
34015 2548558 2	Lot 2x 200 mL Hydralin® Quotidien (-20% sur le 2ème flacon)	20%	
34013 9686878 1	HydralinGyn® 400 mL	20%	
34013 9686861 3	HydralinGyn® 200 mL	20%	
34013 2021532 2	HydralinGyn® 100 mL	20%	
34013 6017062 9	HydralinGyn® Crème-gel apaisante 15 g	20%	
34013 9704903 5	Lot 2x 200 mL HydralinGyn® + Hydralin® Quotidien (-20% sur Hydralin Quotidien)	20%	
34013 4227278 5	Hydralin® Sécheresse 400 mL	20%	
34013 4784889 3	Hydralin® Sécheresse 200 mL	20%	
34013 2575578 6	Lot 2 x 200 mL Hydralin® Sécheresse (-20% sur le 2 ^{ème} flacon)	20%	
34013 9767588 3	Hydralin® Gel Lubrifiant - Hydratant - 50 mL	20%	
34015 2855332 5	HydralinTest® - 1 test par boîte	20%	
34015 2855326 4	HydralinBalance® - Prébiotiques - Gel vaginal (7 tubes)	20%	
35345 1000157 0	Hydralin® IntimiFlor 30 gélules à avaler	5,50%	
34009 4939866 9	MycoHydralin® 200 mg, 3 comprimés vaginaux avec applicateur	2,10%	Libre accès
34009 2796581 4	MycoHydralin® 500 mg, 1 comprimé vaginal avec applicateur	2,10%	Libre accès
3 4009 3014833 4	MycoHydralin® 500 mg, 1 capsule vaginale avec applicateur	2,10%	Libre accès
34009 3419478 8	MycoHydralin® 1% crème, 20 g crème	2,10%	Libre accès
Laroscorbine®			
34009 3544611 4	Laroscorbine® Effervescent 1 g 15 comprimés ss sucre	10 %	Libre accès
34009 3544634 3	Laroscorbine® Effervescent 1g 30 comprimés ss sucre	10 %	Libre accès
34009 3544580 3	Laroscorbine® Effervescent 1g 30 comprimés	10 %	Libre accès
34009 3584846 8	Laroscorbine® à croquer 500 mg 30 comprimés ss sucre	10 %	Libre accès
Mopralpro ® Omé _l	orazole 20 mg		
34009 3753243 3	Mopralpro® 20 mg boîte 7 comprimés	10 %	
34009 3753266 2	Mopralpro® 20 mg boîte 14 comprimés	10 %	
Polaramine®			
34009 3422730 1	Polaramine® 2 mg x 20 comprimés sécables	2,10%	

CODE EAN/ CODE CIP	RÉFÉRENCE	TVA	Eligible au Libre Accès
Rennie® Gamme			
34009 3438010 5	RennieLiquo® 20 sachets	10%	Libre accès
34009 3302888 6	Rennie® sans sucre Boîte de 36 comprimés	10%	Libre accès
34009 3302902 9	Rennie® sans sucre Boîte de 60 comprimés	10%	Libre accès
34009 3302919 7	Rennie® sans sucre Boîte de 96 comprimés	10%	Libre accès
34009 3247770 8	Rennie® Boîte de 48 comprimés	10%	Libre accès
34009 3694807 5	Rennie® Orange Boîte de 36 comprimés	10%	Libre accès
34009 3025954 2	Rennaxt® 20 gommes à mâcher	10%	
34009 3326009 5	Rennie® Déflatine Sans sucre Boîte de 18 comprimés	10%	Libre accès
35345 1000147 1	Renniedigest 20 sachets-doses	5,50%	
Supradyn® Gamn	ne		
34015 7759892 6	Supradyn® Intensia Effervescent 30 comprimés	5,50%	
34011 6009692 1	Supradyn® Intensia Stick 20 sticks	5,50%	
34015 7834702 8	Supradyn® Intensia 30 comprimés à avaler	5,50%	
34015 7988262 7	Supradyn® Magnésia Effervescent 30 comprimés	5,50%	
34015 4665251 2	Supradyn® Boost Effervescent 20 comprimés	5,50%	

NOTES	



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



Des réponses à vos questions :

- · Information médicale
- Pharmacovigilance
- · Qualité produit

O 800 87 54 54 Service & appel gratuits

eMail: infomed.france@bayer.com

BepanthenDerma

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(1)*





+ de 90% d'ingrédients d'origine naturelle



*** 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





