

Dénomination du médicament

TROLAMINE BIOGARAN 0,67 %, Emulsion pour application cutanée
Trolamine

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?
3. Comment utiliser TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique ?PROTECTEUR CUTANE code ATC : D Dermatologie
TROLAMINE BIOGARAN 0,67 %, émulsion pour application cutanée est indiqué :

Erythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.

Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 2 jours.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?

N'utilisez jamais TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée.

- si vous êtes allergique à la Trolamine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien d'utiliser TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée.

Enfants

Avant utilisation de ce médicament, demander conseil à votre médecin ou pharmacien.

Autres médicaments et TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée avec des aliments et des boissons et de l'alcool.

Sans objet.

Grossesse et allaitement et fertilité.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

TROLAMINE Biogaran 0,67 %, émulsion pour application cutanée n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et utiliser des machines.

TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée contient les excipients

Sorbate de potassium, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219), Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E217).

3. COMMENT UTILISER TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Erythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques : suivre les recommandations de votre médecin. En général, 2 à 3 applications quotidiennes, régulièrement espacées, en faisant pénétrer par un léger massage.

Brûlures du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée: une consultation auprès de votre médecin est nécessaire ([voir Faites attention avec TROLAMINE BIOGARAN 0,67 %, émulsion pour application cutanée](#)). Après nettoyage de la plaie, appliquer en couche épaisse en débordant largement la surface de la lésion et renouveler les applications afin de maintenir toujours un excédent sur la lésion. Recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement. Ne pas utiliser de pansement absorbant sec.

Brûlure du premier degré : en cas brûlure étendue une consultation auprès du médecin est indispensable ([voir Faites attention avec TROLAMINE BIOGARAN 0,67 %, émulsion pour application cutanée](#)). Appliquer en couche épaisse jusqu'à refus de la peau. Faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Utilisation chez les enfants.

Avant utilisation de ce médicament, demander conseil à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez utilisé plus de TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée que vous n'auriez dû

Sans objet.

Si vous oubliez d'utiliser TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.

Rare allergie de contact.

Très rare cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement.

La présence de certains excipients peut éventuellement provoquer une irritation cutanée, ou des réactions locales (par exemples des dermatites de contact) ou des réactions allergiques éventuellement retardées.

Effets indésirables supplémentaires chez les enfants <et les adolescents

Sans objet.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à <votre médecin> <ou> <, > <votre pharmacien> <ou à votre infirmier/ère>. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de

Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le tube après MM/AAAA. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Pas de conditions particulières de conservation.

Après ouverture : ne pas conserver à une température inférieure à 0° C.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée

- La substance active est:

Trolamine 0,67 g
Pour 100 g d'émulsion.

- Les autres composants sont:

Stéarate d'éthylèneglycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide légère, squalane, propylèneglycol, huile d'avocat, alginate de Trolamine et de sodium, sorbate de potassium, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219), Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E217), parfum Campania, eau purifiée.

Qu'est-ce que TROLAMINE BIOGARAN 0,67%, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur

Tube aluminium de 46,5 g, 93 g, 139,5 g et 186 g.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

ALEPT

9 CHEMIN SAINT GERMAIN

38700 CORENC

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

Laboratoires BIOGARAN

15 BOULEVARD CHARLES DE GAULLE
92707 COLOMBES CEDEX
FRANCE

Fabricant

Laboratoires CHEMINEAU
93 ROUTE DE MONNAIE
37210 VOUVRAY
FRANCE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

07/2017.

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

Conseil d'éducation sanitaire :

Sans objet

Livret patient :

Sans objet

Programme de prévention de la grossesse :

Sans objet

Carnet de suivi :

Sans objet.