

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**CASTOR EQUI BOIRON, pommade**

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Castor equi, teinture mère..... 0,80  
g

Pour un tube de 20 g.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade.

#### 4. DONNEES CLINIQUES

##### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des crevasses notamment les crevasses du mamelon.

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

###### Posologie

En application locale, deux à trois fois par jour.

Avant la tétée, passer une compresse imbibée d'eau tiède sur le mamelon.

Durée de traitement

En l'absence d'amélioration au bout de 7 jours une consultation médicale est nécessaire.

###### Mode d'administration

Voie cutanée.

##### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

##### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Sans objet

##### 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Sans objet

#### **4.6. Fertilité, grossesse et allaitement**

CASTOR EQUI BOIRON, pommade peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement.

#### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

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

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique.**

En l'absence de données scientifiques, l'indication de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel de ses composants.

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Sans objet.

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Sans objet.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

Vaseline.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

#### **6.3. Durée de conservation**

Avant ouverture : 3 ans

Après première ouverture : 1 an

#### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Pas de précautions particulières de conservation.

#### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Étui en carton contenant un tube aluminium de 20 g.

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

Sans objet.

#### **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

##### **BOIRON**

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

#### **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

- 34009 314 681 0 3 : tube de 20 g.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

#### **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

#### **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.