

## Dénomination du médicament

ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée

## 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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.

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QUEST-CE QUE ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : dérivé imidazole antifongique local, code ATC: D01AC03.

Ce médicament contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement ou le traitement d'appoint de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

Candidoses :

Mycoses des muqueuses et des semi-muqueuses : vulvite, balanite, anite, candidose du siège.

Mycoses des peaux fragiles : enfants, visage

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

Dermatophyties :

Traitement des mycoses des poils : folliculites, kérions, sycosis.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée ?

N'utilisez jamais ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application :

Si vous êtes allergique au nitrate d'éconazole 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 avant d'utiliser ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour

application cutanée.

Faites attention avec ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée :

chez l'enfant,  
sur une grande surface de peau,  
sur une peau lésée (abîmée)  
dans les situations où le phénomène d'occlusion locale peut se reproduire (par exemple sujets âgés, escarres, lésions sous mammaires).

Dans ces cas, il est impératif de respecter les recommandations et la posologie indiquée dans la notice car le produit pénètre plus facilement dans la peau.

Vous devez arrêter d'utiliser ce médicament si une allergie (reconnaissable par des rougeurs, des boutons) ou une irritation apparaissent.

Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

Candidoses: il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorisant la multiplication du Candida). En raison de la présence d'acide benzoïque, ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux, et des muqueuses.

Ce médicament contient de l'hydroxyanisole butylé (E320), de l'hydroxytoluène butylé (E321) et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## **Enfants et adolescents**

Sans objet.

Autres médicaments et ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée

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

Prévenez votre médecin si vous prenez un médicament pour fluidifier le sang, les antivitamines K (comme acénocoumarol, fluindione, warfarine) car ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée peut modifier l'action des antivitamines K chez certaines personnes. Par conséquent, vous devrez surveiller fréquemment l'INR (examens sanguins). Selon votre situation, votre médecin peut également décider de modifier la dose de votre antivitamine K pendant ou après le traitement par ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée.

ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Compte tenu d'un passage systémique limité mais possible après application par voie topique et du recul clinique, l'utilisation d'ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée, n'est pas recommandée au cours de la grossesse ou de l'allaitement, sans l'avis de votre médecin.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

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

Sans objet.

ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée contient de l'acide benzoïque (E210), du butylhydroxytoluène (E321) et du butylhydroxyanisole (E320) (voir le paragraphe Avertissements et précautions).

## **3. COMMENT UTILISER ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée ?**

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

Pour USAGE EXTERNE UNIQUEMENT : il s'applique directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

1. Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.
2. Appliquez ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée sur et autour de la zone atteinte 2 fois par jour.
3. Massez doucement et régulièrement jusqu'à ce que l'émulsion pour application cutanée pénètre complètement

	DUREE DE TRAITEMENT
Candidoses :	· 8 jours
Mycoses des muqueuses et des semi-muqueuses : vulvite, balanite, anite, candidose du siège. Mycoses des peaux fragiles : enfants, visage.	· 2 à 3 semaines
Dermatophyties :	4 à 6 semaines
Mycoses des poils : folliculites, kérions, sycosis.	

Agiter le flacon avant emploi.

Bien refermer le flacon après chaque utilisation.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

En cas de non amélioration, consultez un médecin.

Si vous avez avalé ECONAZOLE ARROW 1 %, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE accidentellement :

Consultez le médecin afin qu'il vous prescrive un traitement adapté aux effets indésirables qui peuvent survenir suite à cette ingestion.

Si vous avez accidentellement projeté ECONAZOLE ARROW 1 %, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE dans les yeux :

Lavez à l'eau claire ou avec une solution saline.  
· Si cela ne suffit pas, consultez un médecin.

Si vous avez utilisé plus de ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez d'utiliser ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée :

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'utiliser.

Si vous arrêtez d'utiliser ECONAZOLE ARROW 1 %, 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, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

#### **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.

Les effets indésirables fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 100) sont :

des démangeaisons,  
une sensation de brûlure,  
une douleur au site d'application.

Les effets indésirables peu fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 1 000) sont :

des rougeurs,  
un inconfort,  
un gonflement au site d'application.

Les effets indésirables dont la fréquence n'est pas déterminée sont :

une allergie (hypersensibilité),  
un gonflement de la gorge ou du visage (angioedème),  
une éruption sur la peau,  
une urticaire,  
des cloques, la peau qui pèle (exfoliation).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, 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](http://www.ansm.sante.fr)

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

## **5. COMMENT CONSERVER ECONAZOLE ARROW 1 %, 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 l'étiquette, l'emballage, « le flacon » après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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.

## **6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

### **Ce que contient ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée**

La substance active est :

Nitrate d'éconazole..... 1 g

Les autres composants sont : acide benzoïque (E210), butylhydroxyanisole (E320), paraffine liquide légère, parfum PCV 1676 (contient notamment du butylhydroxytoluène (E321)), silice colloïdale anhydre, stéarates de polyoxyéthylène glycol 300 et 1500, stéarate d'éthylène glycol, oléate de polyoxyéthylène glycol 250, eau purifiée.

### **Quest-ce que ECONAZOLE ARROW 1 %, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme d'émulsion pour application cutanée. Flacon de 30 g.

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

ARROW GENERIQUES

26 AVENUE TONY GARNIER

69007 LYON

### **Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché**

ARROW GENERIQUES

26 AVENUE TONY GARNIER

69007 LYON

**Fabricant**

THEPENIER PHARMA INDUSTRIE

SAINT-LANGIS-LES-MORTAGNE

61400 MORTAGNE

**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 :**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

{mois AAAA}.

**Autres**

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

[Retour en haut de la page](#)

