## **ANNEXE I**

## **RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT**

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Non modifié

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Non modifié

#### 4. DONNEES CLINIQUES

## 4.1. Indications thérapeutiques

Non modifié

## 4.2. Posologie et mode d'administration

Non modifié

#### 4.3. Contre-indications

Non modifié

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

Non modifié

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

Non modifié

#### 4.6. Grossesse et allaitement

Non modifié

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

Non modifié

#### 4.8. Effets indésirables

Non modifié

## 4.9. Surdosage

Non modifié

## 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

## 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

### 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Non modifié

## 5.3. Données de sécurité précliniques

Non modifié

#### 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

## 6.1. Liste des excipients

Monolauryléthersulfosuccinate disodique, laurylsulfate de sodium, di-hydroxyéthylalkanamide, dioléate de macrogol 120 méthylglucose, chlorure d'hydroxypropyl lauryl diméthyl ammonium, imidurée, érythrosine (E 127), hydroxyde de sodium, chlorure de sodium, eau purifiée.

## 6.2. Incompatibilités

Non modifié

#### 6.3. Durée de conservation

Non modifié

## 6.4. Précautions particulières de conservation

Non modifié

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

Non modifié

## 6.6. Instructions pour l'utilisation, la manipulation et l'élimination

Non modifié

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

Non modifié

#### 8. PRESENTATIONS ET NUMEROS D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE

Non modifié

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

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

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

## **ANNEXE IIIA**

#### **ETIQUETAGE**

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR OU, EN L'ABSENCE D'EMBALLAGE EXTERIEUR, SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

#### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Non modifié

## 3. LISTE DES EXCIPIENTS

Monolauryléthersulfosuccinate disodique, laurylsulfate de sodium, di-hydroxyéthylalkanamide, dioléate de macrogol 120 méthylglucose, chlorure d'hydroxypropyl lauryl diméthyl ammonium, imidurée, érythrosine (E 127), hydroxyde de sodium, chlorure de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : sans objet.

#### 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Non modifié

#### 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié

## 6. MISE EN GARDE SPECIALE INDIQUANT QUE LE MEDICAMENT DOIT ETRE CONSERVE HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

Non modifié

#### 7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPECIALE(S), SI NECESSAIRE

Non modifié

#### 8. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

#### 9. PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Non modifié

# 10. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION DES MEDICAMENTS NON UTILISES OU DES DECHETS PROVENANT DE CES MEDICAMENTS S'IL Y A LIEU

## 11. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

## **Titulaire/ Exploitant**

#### **EG LABO – LABORATOIRES EUROGENERICS**

« LE QUINTET » - BATIMENT A 12 RUE DANJOU 92517 BOULOGNE BILLANCOURT CEDEX

#### **Fabricant**

Sans objet

#### 12. PRESENTATIONS ET NUMEROS D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE

Non modifié

## 13. NUMERO DU LOT DE FABRICATION

Non modifié

## 14. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Non modifié

## 15. INDICATIONS D'UTILISATION

Non modifié

PICTOGRAMME DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR OU, EN L'ABSENCE D'EMBALLAGE EXTERIEUR, SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

# MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PLAQUETTES THERMOFORMEES OU LES FILMS THERMOSOUDES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

## 2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Non modifié

## 3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

## 4. NUMERO DE LOT

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS PRIMAIRES

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié

## 2. MODE D'ADMINISTRATION

Non modifié

## 3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

## 4. NUMERO DE LOT

Non modifié

## 5. CONTENU EN POIDS, VOLUME OU UNITE

#### **ANNEXE IIIB**

#### **NOTICE**

Concerne les médicaments <pouvant être obtenus uniquement sur ordonnance> <disponibles sans ordonnance> <en automédication> :

Non modifié

Dénomination du médicament

Non modifié

Liste complète des substances actives et des excipients

La substance active est :

Kétoconazole......0,12000 g

pour un sachet-dose de 6 g

Les autres composants sont :

Monolauryléthersulfosuccinate disodique, laurylsulfate de sodium, di-hydroxyéthylalkanamide, dioléate de macrogol 120 méthylglucose, chlorure d'hydroxypropyl lauryl diméthyl ammonium, imidurée, érythrosine (E 127), hydroxyde de sodium, chlorure de sodium, eau purifiée.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

#### Titulaire/ Exploitant

#### **EG LABO – LABORATOIRES EUROGENERICS**

« LE QUINTET » - BATIMENT A 12 RUE DANJOU 92517 BOULOGNE BILLANCOURT CEDEX

#### **Fabricant**

#### **GALENIX PHARMA**

ROND POINT DE BRAIS, ROUTE DE SAINT-ANDRE DES EAUX 44600 SAINT NAZAIRE

ou

## **PHARMATIS**

ZONE D'ACTIVITE EST N°1-BP20 60190 ESTREE SAINT DENIS

#### **UNITHER INDUSTRIES**

ZONE D'ACTIVITE LE COMTE ROUTE DE GOUISE 03340 BESSAY SUR ALLIER

## QU'EST-CE QUE KETOCONAZOLE EG 2 %, gel en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Forme pharmaceutique et contenu ; classe pharmacothérapeutique

Non modifié

Indications thérapeutiques

# 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE KETOCONAZOLE EG 2 %, gel en sachet-dose ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Non modifié Contre-indications Non modifié Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Non modifié Interactions avec les aliments et les boissons Non modifié Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement Non modifié **Sportifs** Non modifié Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines Non modifié Liste des excipients à effet notoire Non modifié Interaction avec d'autres médicaments Non modifié 3. COMMENT PRENDRE KETOCONAZOLE EG 2 %, gel en sachet-dose ? Instructions pour un bon usage Non modifié Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement, Mode et/ou voie(s) d'administration Non modifié Symptômes et instructions en cas de surdosage Non modifié Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses Non modifié Risque de syndrome de sevrage Non modifié

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Description des effets indésirables

Non modifié

## 5. COMMENT CONSERVER KETOCONAZOLE EG 2 %, gel en sachet-dose ?

Conditions de conservation et date de péremption

Non modifié

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration