

ANSM - Mis à jour le : 24/05/2022

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

# OSMOGEL, gel pour application locale

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorhydrate de lidocaïne	1,00 g
Sulfate de magnésium	25,00 g
Pour 100 g de gel pour application locale.	

Excipients à effet notoire : 0,15 g de parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219), 0,10 g de chlorure de benzalkonium et 0,50 g d'huile essentielle d'eucalyptus (contenant du limonène) pour 100 g de gel.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Gel pour application locale.

#### 4. DONNEES CLINIQUES

## 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement local de courte durée en cas de traumatisme bénin : entorse (foulure), contusion.

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

Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans.

## **Posologie**

Appliquer sur la zone douloureuse 2 à 4 fois par jour.

La durée recommandée d'utilisation est de 5 jours.

# Mode d'administration

Recouvrir d'une compresse non occlusive.

Avant chaque application, laver la pellicule adhérente à la peau.

Se laver les mains après utilisation.

#### 4.3. Contre-indications

• Hypersensibilité aux substances actives, aux anesthésiques locaux, ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

- Ne pas utiliser sur les muqueuses, les yeux, une dermatose suintante, une lésion infectée ou une plaie, ni sous pansement occlusif.
- Liés à la présence, en tant qu'excipients, de dérivés terpéniques :
  - o nourrissons de moins de 30 mois,
  - o enfants ayant des antécédents de convulsions (fébriles ou non).

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

# Mises en garde

- L'attention des sportifs sera attirée par le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.
- Cette spécialité contient des dérivés terpéniques, en tant qu'excipients, qui peuvent abaisser le seuil épileptogène et entraîner à doses excessives des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et l'enfant.
- Ce médicament contient un parfum contenant du limonène. Le limonène peut provoquer des réactions allergiques.
- Respecter les posologies et les conseils d'utilisation, en particulier :
  - one pas appliquer sur une surface étendue du corps,
  - one pas appliquer sur les seins en cas d'allaitement,
  - o ne pas appliquer sur une peau lésée.
- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Ce médicament contient du chlorure de benzalkonium qui peut irriter la peau.

# Précautions d'emploi

En raison de la présence de dérivés terpéniques, en tant qu'excipients, et en cas de non-respect des doses préconisées :

- risque de convulsions chez le nourrisson et l'enfant,
- possibilité d'agitation et de confusion chez les sujets âgés.

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

Aux doses recommandées, la lidocaïne sous forme topique n'est pas susceptible de causer des interactions médicamenteuses significatives d'un point de vue médical.

# 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

#### **Allaitement**

En cas d'allaitement, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament du fait :

- de l'absence de données cinétiques sur le passage des dérivés terpéniques dans le lait,
- et de leur toxicité neurologique potentielle chez le nourrisson.

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

Sans objet.

#### 4.8. Effets indésirables

Réaction allergique locale nécessitant l'arrêt du traitement.

En raison de la présence de dérivés terpéniques, en tant qu'excipients, et en cas de non respect des doses préconisées :

- risque de convulsions chez le nourrisson et l'enfant,
- possibilité d'agitation et de confusion chez les sujets âgés.

# 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 : <a href="www.signalement-sante.gouv.fr">www.signalement-sante.gouv.fr</a>.

## 4.9. Surdosage

L'application de trop fortes doses risque d'entraîner une exacerbation des effets indésirables. En cas de surdosage, rincer abondamment à l'eau.

#### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

#### 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : A VISEE ANTALGIQUE (système locomoteur), code ATC : D04AB01

# 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Sans objet.

# 5.3. Données de sécurité préclinique

Non renseignée.

#### 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

## 6.1. Liste des excipients

Solution de chlorure de benzalkonium à 50 pour cent, carboxyméthylcellulose sodique, glycérol, huile essentielle d'eucalyptus, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E219), eau purifiée.

# 6.2. Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.3. Durée de conservation

3 ans.

## 6.4. Précautions particulières de conservation

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

# 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

90 g en tube en polyéthylène basse densité fermé par un bouchon en polypropylène.

# 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Sans objet.

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

P&G HEALTH FRANCE S.A.S.

163/165, QUAI AULAGNIER

92600 ASNIERES-SUR-SEINE

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

• 34009 307 641 7 6 : 90 g en tube (polyéthylène).

## 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.