

Dénomination du médicament

VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux
Lidocaïne

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?
3. Comment utiliser VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : anesthésique local, amides - code ATC : N01BB02

VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux contient la lidocaïne, un antalgique local, qui réduit la douleur au niveau de votre peau.

On vous a prescrit VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux pour traiter une affection douloureuse appelée « douleur neuropathique post-zostérienne ». Celle-ci se manifeste généralement par des symptômes locaux tels que des brûlures, des élancements, des coups de poignard ou des fourmillements.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?

N'utilisez jamais VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la lidocaïne ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés en rubrique 6).
- si vous avez eu une allergie à d'autres produits semblables à la lidocaïne, tel que la bupivacaïne, l'étidocaïne, la mépivacaïne et la prilocaïne.
- si vous avez des lésions cutanées ou des blessures ouvertes.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser VERSATIS.

Si vous avez une insuffisance hépatique ou rénale sévère ou en cas de problème cardiaque grave, prévenez votre médecin.

VERSATIS doit être appliqué uniquement après cicatrisation des lésions cutanées. Il ne doit pas être appliqué sur ou autour de l'œil ou de la bouche.

VERSATIS n'a pas été étudié chez des patients de moins de 18 ans ; il n'est donc pas recommandé de l'utiliser dans cette population.

La lidocaïne est transformée dans votre foie en plusieurs composés. Il a été montré qu'à de très fortes doses et après un traitement très long, un de ces composés, la 2,6 xylidine a provoqué des tumeurs chez le rat. La signification clinique de ces données est inconnue.

Enfants et adolescents

VERSATIS n'a pas été étudié chez les enfants de moins de 18 ans. Par conséquent, l'utilisation n'est pas recommandée dans cette population.

Autres médicaments et VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux

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

VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse, 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. VERSATIS ne doit pas être utilisé pendant la grossesse excepté en cas de nécessité clairement avérée.

Il n'existe aucune donnée clinique chez la femme allaitante. En utilisant VERSATIS, de très faibles taux de lidocaïne peuvent être retrouvés dans le sang circulant. Un effet sur les nourrissons en cours d'allaitement est peu probable.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Un effet de VERSATIS sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines est peu probable. Par conséquent, vous pouvez conduire ou utiliser des machines tout en étant traité par VERSATIS.

VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux contient du propylène glycol, du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle.

Les emplâtres contiennent du propylène glycol (E1520) qui peut entraîner une irritation de la peau qui peuvent entraîner des réactions allergiques. Il contient également du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216) qui

peuvent entraîner des réactions allergiques, y compris après l'arrêt du traitement.

3. COMMENT UTILISER VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?

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.

La dose recommandée est de 1 à 3 emplâtres VERSATIS à appliquer sur les zones douloureuses de votre peau. VERSATIS peut être découpé à la taille requise pour s'adapter à la zone douloureuse. N'utilisez pas plus de 3 emplâtres en même temps.

Les emplâtres doivent être enlevés après 12 heures d'utilisation, de sorte que vous ayez une période de 12 heures sans emplâtre. Vous pouvez choisir d'appliquer VERSATIS indifféremment pendant la journée ou la nuit.

Habituellement, vous sentirez un soulagement de votre douleur le premier jour d'utilisation de VERSATIS, mais le soulagement complet peut prendre jusqu'à 2 à 4 semaines. Passé ce délai, si vous continuez à souffrir, parlez-en à votre médecin car les risques potentiels liés au traitement peuvent l'emporter sur les bénéfices attendus (voir rubrique 2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER VERSATIS, paragraphe « Avertissements et précautions »)

A intervalles réguliers, votre médecin jugera avec vous l'intérêt de continuer VERSATIS.

Précautions à prendre avant d'appliquer VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux

- En cas de présence de poils sur la zone douloureuse, coupez-les à l'aide de ciseaux. Ne les rasez pas.
- La peau doit être propre et sèche avant l'application de l'emplâtre afin qu'il puisse adhérer correctement à la peau.
- Les crèmes et lotions pourront être utilisées sur la peau durant la période sans emplâtre.
- Si vous avez pris un bain ou une douche récemment, vous devrez attendre que votre peau se refroidisse avant l'application de l'emplâtre.

Application cutanée :

Mode d'utilisation

Etape 1 : ouvrir le sachet et prendre un ou plusieurs emplâtres

- Déchirez ou découpez le sachet en suivant la ligne pointillée.
- Si vous utilisez des ciseaux, faites attention à ne pas endommager les emplâtres et le système de fermeture.
- Sortez un ou plusieurs emplâtres selon la taille de la zone douloureuse sur votre peau.

Etape 2 : refermez le sachet

- Refermez le sachet correctement après utilisation en exerçant une pression sur le système de fermeture.
- Les emplâtres contiennent de l'eau et pourraient sécher si le sachet n'était pas fermé correctement.

Etape 3 : découpez l'emplâtre, si nécessaire

- Si nécessaire, découpez l'emplâtre à la taille requise en fonction de la zone douloureuse avant de retirer le film protecteur.

Etape 4 : retirez le film protecteur

- Retirez le film protecteur de l'emplâtre.
- Essayez de ne pas toucher la partie collante de l'emplâtre.

Etape 5 : appliquez l'emplâtre et pressez le fermement sur votre peau

- N'appliquez pas plus de 3 emplâtres sur la zone douloureuse de votre peau.
- Pressez l'emplâtre sur votre peau au moins 10 secondes afin d'être sûr que l'emplâtre adhère fermement.
- Assurez-vous que la totalité de l'emplâtre colle à la peau ainsi que les côtés.

Ne gardez l'emplâtre que pour une durée maximale de 12 heures

Il est important que l'emplâtre ne soit pas en contact plus de 12 heures avec la peau. Par exemple, si les douleurs s'intensifient la nuit, vous appliquerez l'emplâtre à 7 heures le soir et vous le retirerez à 7 heures le matin.

Si les douleurs sont plus importantes le jour, vous appliquerez l'emplâtre à 7 heures le matin et vous le retirerez à 7 heures le soir.

Se baigner, se doucher, nager :

Lorsque vous utilisez l'emplâtre, évitez au possible le contact avec l'eau.

Vous devrez prendre votre bain, votre douche ou nager uniquement lorsque vous ne portez pas l'emplâtre. Si vous venez de prendre votre bain ou votre douche, attendez que votre peau se refroidisse avant d'appliquer l'emplâtre.

Si l'emplâtre se décolle :

Dans de rares cas l'emplâtre peut se décoller, ou devenir incollable. Si c'est le cas, essayez de le coller à nouveau sur la même zone. S'il ne colle toujours pas, retirez-le et placez un nouvel emplâtre sur la même zone douloureuse.

Comment enlever VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux :

Enlevez lentement l'emplâtre usagé. S'il ne se retire pas facilement, vous pouvez l'imbiber d'eau chaude pendant quelques minutes avant de le retirer.

Si vous avez oublié d'enlever l'emplâtre après 12 heures :

Dès que vous vous en apercevez, enlevez l'emplâtre usagé. L'application suivante devra avoir lieu au moins 12 heures après le retrait de l'emplâtre précédent.

Si vous avez utilisé plus d'emplâtre que vous n'auriez dû :

Si vous utilisez plus d'emplâtres que nécessaire ou si vous les appliquez trop longtemps, cela risque d'augmenter le risque de survenue d'effets indésirables.

Si vous oubliez d'utiliser VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux :

Après 12 heures sans emplâtre, si vous avez oublié d'appliquer un nouvel emplâtre, vous devez coller un nouvel emplâtre dès que possible.

Si vous arrêtez d'utiliser VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux :

Sans objet.

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

Effets indésirables ou symptômes importants et conduite à tenir si vous êtes concerné :

Si une irritation ou une sensation de brûlure apparaissent lorsque vous utilisez l'emplâtre, celui-ci devra être enlevé. Un nouvel emplâtre pourra être de nouveau appliqué lorsque l'irritation aura disparu.

Autres effets indésirables pouvant apparaître :

Très fréquents (peut concerner plus de 1 personne sur 10) :

Réactions locales au niveau du site d'application : rougeur, éruption, démangeaisons, sensation de brûlure, dermatite, et petites boursouflures.

Peu fréquents (peut concerner jusqu'à 1 personne sur 100) :

Blessures et plaies cutanées.

Très rares (peut concerner jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Plaies ouvertes, réactions allergiques sévères et allergie.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. 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:
<https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

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

5. COMMENT CONSERVER VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux ?

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 sachet et la boîte après la mention EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas mettre au réfrigérateur, ne pas congeler.

Après première ouverture, conserver le sachet soigneusement fermé à l'abri de la lumière.

Durée de conservation après première ouverture du sachet : 14 jours.

Ne pas utiliser ce médicament si le sachet est endommagé, ceux-ci risqueraient de sécher et de ne plus coller.

Comment jeter VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux

Les emplâtres usagés contiennent encore de la substance active qui pourrait être nocive pour les autres. Pliez-les en deux, les faces collantes entre elles et jetez-les de telle sorte que ni les enfants ni les animaux de compagnie n'y aient accès.

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 VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux

- La substance active est la lidocaïne.

Chaque emplâtre (de dimension 10 cm x 14 cm) contient 700 mg (5% m/m) de lidocaïne.

- Les autres composants (excipients) sont :

Couche auto-adhésive : Glycérol, sorbitol liquide, carmellose sodique, propylène glycol (E1520), urée, kaolin lourd, acide tartrique, gélatine, alcool polyvinylique, glycinate d'aluminium, édétate disodique, parahydroxybenzoate de méthyle (E218), parahydroxybenzoate de propyle (E216), acide polyacrylique, polyacrylate de sodium, eau purifiée.

Tissu de support et film protecteur : polyéthylène téréphtalate (PET).

Qu'est-ce que VERSATIS 700 mg, emplâtre médicamenteux et contenu de l'emballage extérieur

L'emplâtre médicamenteux mesure 14 cm sur 10 cm. Il est constitué de tissu blanc sur marqué avec "Lidocaïne 5%". Les emplâtres sont réunis par 5 dans un sachet refermable.

Chaque boîte contient 5, 10, 20, 25 ou 30 emplâtres regroupés dans 1, 2, 4, 5, ou 6 sachets, respectivement. Toutes les présentations peuvent ne pas être toutes commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES GRÜNENTHAL
TOUR PACIFIC
11-13 COURS VALMY
92800 PUTEAUX

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES GRÜNENTHAL
TOUR PACIFIC
11-13 COURS VALMY
92800 PUTEAUX

Fabricant

GRÜNENTHAL GMBH
ZIEGLERSTRASSE 6
52078 AACHEN
ALLEMAGNE

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

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants : Conformément à la réglementation en vigueur.

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

{MM/AAAA}> {mois AAAA}.>

Autres

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