

**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT****EOSINE COOPER 2 POUR CENT, solution pour application cutanée en récipient unidose****2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

Eosine disodique

..... 2,00 g

Pour 100 ml de solution.

Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1](#).**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Solution pour application locale.

**4. DONNEES CLINIQUES****4.1. Indications thérapeutiques**

Ce médicament est indiqué en cas d'irritation de la peau, notamment en cas d'érythème fessier (fesses rouges) du nourrisson.

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

Voie cutanée.

Une à deux fois par jour, appliquer localement à l'aide d'une compresse stérile ou verser directement sur l'endroit à traiter.

**4.3. Contre-indications**

Hypersensibilité à l'éosine.

**4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi****Précautions d'emploi**

Tout flacon entamé doit être utilisé dans les 48 heures pour éviter toute contamination microbienne.

Ne pas avaler.

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

Compte-tenu des interférences possibles, l'emploi simultané ou successif avec d'autres solutions à application locale est à éviter.

#### **4.6. Grossesse et allaitement**

A utiliser avec prudence chez la femme enceinte faute de données cliniques exploitables. Peut être utilisé durant l'allaitement

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

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

Risque de photosensibilisation et d'éruptions cutanées localisées.

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

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

**Classe pharmacothérapeutique : D08AX02**

**Autres antiseptiques et désinfectants**

**(D. Médicaments dermatologiques)**

La présentation en flacon unidose stérile évite le risque de contamination bactérienne.

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

L'hydrosolubilité de l'éosine exclut quasiment une pénétration cutanée.

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

Non renseigné.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

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

Eau purifiée.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

#### **6.3. Durée de conservation**

2 ans

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

A conserver à une température inférieure à 25°C.

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

- 1 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 15
- 2 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 10
- 5 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 48 et 96

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

Pas d'exigences particulières.

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

**COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANCAISE**  
PLACE LUCIEN-AUVERT  
77020 MELUN CEDEX

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

- 34009 339 682 0 5 ou 339 682-0: 1 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 15.
- 34009 339 683 7 3 ou 339 683-7: 2 ml en récipient unidose (PE). Boîte de 10.
- 34009 559 567 6 1 ou 559 567-6: 5 ml en récipient unidose (PE) boîte de 48.
- 34009 559 568 2 2 ou 559 568-2: 5 ml en récipient unidose (PE) boîte de 96.

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

[à compléter par le titulaire]

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

[à compléter 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.