**Notice d'information du patient**

DUOSKIN**®**

Crème

Nitrate d'isoconazole 10 mg/valérate de diflucortolone 1 mg par g de crème

**Veuillez 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.

1. **Qu’est-ce que DUOSKIN® et dans quels cas est-il utilisé ?**

DUOSKIN® contient deux substances actives, le nitrate d'isoconazole et le valérate de diflucortolone. Le nitrate d'isoconazole traite les maladies fongiques de la peau ; le valérate de diflucortolone est un corticostéroïde inhibant l'inflammation de la peau et soulageant des symptômes tels que démangeaisons, sensation de brûlure et douleur (code ATC : D01AC20).

DUOSKIN® est utilisé dans le traitement des infections fongiques de la peau pour lesquelles l'inflammation (rougeur, gonflement, douleur) constitue également un problème.

1. **Que devez-vous savoir avant d'utiliser DUOSKIN® crème ?**

***N'utilisez pas DUOSKIN®***

* si vous êtes allergique (hypersensible) à l’un des composants de la préparation mentionnés à la rubrique 6 ;
* si vous avez la tuberculose ;
* si vous présentez des lésions cutanées associées à la syphilis dans la région traitée ;
* lors de l'administration d'un vaccin à virus vivant ;
* si vous présentez une inflammation cutanée chronique du visage (rosacée) ou autour de la bouche.

***Avertissements et précautions***

***Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser DUOSKIN®***

* DUOSKIN® ne doit jamais être appliqué dans les yeux.
* Le traitement doit être arrêté en cas d'irritation chimique ou de réaction d'hypersensibilité.
* L'application de grandes quantités de DUOSKIN® sur des zones étendues du corps ou pendant de longues périodes accroît le risque d'effets secondaires, en particulier lorsque la peau est couverte (p. ex., couches, pansements). Les enfants sont plus sensibles aux substances actives.
* Lorsque DUOSKIN® est appliqué sur la région génitale, certains de ses composants peuvent endommager les produits à base de latex, comme les préservatifs ou les diaphragmes. Ces derniers peuvent alors perdre leurs propriétés contraceptives ou de protection contre les maladies sexuellement transmissibles telles que l'infection par le VIH.
* En l'absence d'amélioration des symptômes, consultez à nouveau le médecin.

***Utilisation d'autres médicaments en combinaison avec DUOSKIN®***

* Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.
* Aucune interaction entre DUOSKIN® et d'autres médicaments n'a été observée à ce jour.

***Grossesse, allaitement et fertilité***

* DUOSKIN® ne doit être utilisé pendant la grossesse que si les bénéfices attendus l'emportent sur les risques potentiels. 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 d'utiliser ce médicament.
* DUOSKIN® passe dans le lait maternel et ne doit donc pas être employé par les mères allaitantes.
1. **Comment utiliser DUOSKIN® ?**

**Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.**

* Duoskin® est destiné à un usage externe uniquement.
* Duoskin® doit être appliqué une ou deux fois par jour pour couvrir les régions affectées de la peau.
* Lavez-vous toujours les mains avant et après l'application de DUOSKIN®.
* Arrêtez d'appliquer DUOSKIN® une fois que les lésions de la peau se sont améliorées. En règle générale, le traitement ne doit pas dépasser 2 semaines.
* Des mesures d'hygiène régulières sont essentielles au succès du traitement par DUOSKIN®.

**Si vous avez appliqué plus de DUOSKIN®** **que vous n'auriez dû**, ou si vous ingérez accidentellement DUOSKIN®, il est peu probable que vous courriez un risque, mais vous pouvez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous avez oublié d'utiliser DUOSKIN®**, n’appliquez pas de dose double pour compenser une dose oubliée.

**Effets secondaires possibles**

Les effets secondaires suivants ont été signalés :

Fréquents (/10) :

* Irritation de la peau ou sensation de brûlure au site d'application.

Peu fréquents (1/100) :

* Peau rouge ou sèche au site d'application.
* Vergetures.

Fréquence indéterminée :

* Démangeaisons ou ampoules au site d'application.

Comme avec les autres glucocorticoïdes appliqués sur la peau, l'utilisation de DUOSKIN® peut également entraîner les effets secondaires locaux suivants :

* Amincissement de la peau.
* Inflammation des follicules pileux.
* Augmentation de la pilosité corporelle.
* Dilatation de petits vaisseaux sanguins superficiels de la peau.
* Inflammation de la peau autour de la bouche.
* Changement de couleur de la peau.
* Acné.
* Réactions allergiques cutanées à l'un des composants de DUOSKIN®.
* L'apparition d'effets secondaires chez les nouveau-nés dont la mère a été traitée de façon intensive ou prolongée pendant la grossesse ou au cours de l'allaitement ne peut être exclue.

Si vous ressentez un quelconque effet secondaire, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien. Ceci concerne également les éventuels effets secondaires non répertoriés dans cette notice.

1. **Comment conserver DUOSKIN® :** Conserver à une température ne dépassant pas 30 °C dans l'emballage d'origine. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N’utilisez jamais ce médicament si la date de péremption imprimée sur l'emballage (Exp.) est dépassée. La date fait référence au dernier jour du mois.
2. **Autres informations**

**Que contient DUOSKIN® :** Substances actives : chaque gramme de crème contient 10 mg de nitrate d'isoconazole et 1 mg de valérate de diflucortolone. Liste des excipients : Paraffine liquide, (polysorbate 60, édétate de disodium, paraffine blanche molle, (alcool cétylstéarylique), stéarate de sorbitane), eau purifiée.

**DUOSKIN®** est une crème blanche se présentant dans un tube de 15 g.

**DUOSKIN®** est un médicament délivré uniquement sur ordonnance.

Nom du fabricant : BILIM PHARMACEUTICALS GOSB 41480 Gebze-Kocaeli, Turquie.

Titulaire de l'enregistrement/la licence : Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse.

**Dernière révision de la présente notice :** Mai 2016.