

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**DERMO-6 1,2 g/100 g, solution pour application cutanée**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorhydrate de pyridoxine

..... 1,2 g

Pour 100 g de solution pour application cutanée.

Titre alcoolique: 60 % v/v.

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

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour application cutanée.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement d'appoint des états séborrhéiques de la peau et du cuir chevelu.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

Application locale deux fois par jour à l'aide d'un coton imbibé.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à l'un des composants.

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

Il est préférable d'employer la solution sur un cuir chevelu sec, l'application sur un cuir chevelu humide pouvant provoquer des picotements.

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

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

### 4.6. Grossesse et allaitement

Compte tenu des données disponibles, l'utilisation chez la femme enceinte ou qui allaite est possible. Ne pas appliquer sur les seins durant l'allaitement.

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

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

En raison de la présence d'alcool, les applications fréquentes sur la peau peuvent provoquer des irritations et une sécheresse de la peau.

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

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

Classe pharmacothérapeutique: A VISEE ANTISEBORRHEIQUE LOCAL  
(D. Dermatologie)

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

Non renseignée.

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

Non renseignée.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

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

Alcool, 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 inférieure à 25°C.

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

Flacon en polyéthylène haute densité de 200 ml, fermé par un bouchon en polyéthylène haute densité.

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

Pas d'exigences particulières.

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

**PHARMA DEVELOPPEMENT SA**  
CHEMIN DE MARCY  
58800 CORBIGNY

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

- 302 960-7: 200 ml en flacon (polyéthylène).

**9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT 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.