

LIDOCAINE-PRILOCAINE crème

Dans l'ulcère veineux de jambe chez l'adulte

INDICATION

L'association de LIDOCAÏNE et de PRILOCAÏNE est présentée sous forme de crème à une concentration de 5 % (Emla® et génériques).

Indiquée dans l'anesthésie par voie locale des ulcères veineux de jambe exigeant une déterSION mécanique douloureuse lorsqu'une déterSION chimique et/ou chirurgicale n'est pas envisageable.

Cette technique peut être associée à un traitement antalgique par voie générale en fonction de l'intensité de la douleur.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- **DOSE RECOMMANDÉE** : 1 à 2 g pour 10 cm²
- **DOSE MAXIMALE** : 10 g par application
- **TEMPS D'APPLICATION** : 30 à 60 minutes

- Limiter au maximum une application à 1 fois/semaine pendant 8 semaines
- **NE PAS UTILISER** de façon permanente d'un pansement à l'autre dans un but antalgique

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Utilisation possible lors de la grossesse et de l'allaitement² en respectant les posologies,
- En cas de contact avec les yeux, risque d'irritation cornéenne sévère ⇒ lavage abondant des yeux à l'eau

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité connue aux anesthésiques locaux ou tout autre composant de la crème,
- Porphyries,
- Méthémoglobinémie congénitale.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

- Produits susceptibles d'induire une méthémoglobinémie en particulier : les sulfamides, la dapsone, le métoclopramide (Primpéran® et génériques), flutamide (Euléxine® et génériques), nitroprussiate de sodium (Nitriate®)
- Autres anesthésiques locaux : risques additifs de toxicité systémique lors d'application de doses importantes
- Médicaments réduisant la clairance de la lidocaïne (par exemple la cimétidine ou les bêtabloquants) et pouvant causer des concentrations plasmatiques toxiques de lidocaïne lorsque l'application de fortes doses répétées sur une longue période.

DEROULEMENT DU SOIN

1. Appliquer la crème **en couche épaisse**,
2. Recouvrir avec le pansement occlusif,
3. Laisser agir, **30 à 60 minutes**
4. Retirer complètement la crème avec une compresse sèche,
5. Pratiquer immédiatement la déterision mécanique de l'ulcère,
6. Informer le patient sur la persistance de la perception du toucher sans nuire à l'efficacité de l'anesthésie,
7. Tracer systématiquement l'application de la crème dans le plan de soin,
8. Ne pas oublier d'inscrire sur la feuille de surveillance les heures de pose et l'efficacité de la lidocaïne-prilocaine crème.

EFFETS INDESIRABLES

- L'application de Lidocaine-Prilocaine est susceptible d'induire au site d'application un érythème, une sensation de brûlure, un prurit, un œdème. Ces réactions sont bénignes et réversibles en 10 minutes.
- L'utilisation à fortes doses et/ou de façon chronique augmente le risque de méthémoglobinémies et de convulsions

MODE DE CONSERVATION

- A conserver à une température ne dépassant pas 25°C
- Durée de conservation : 18 mois

SOURCES DOCUMENTAIRES

¹Résumé Caractéristique Produit (RCP) sur <http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>

²CRAT - Centre de Référence de Agents Tératogènes sur www.lecrat.fr

³Vidal 2016

⁴Dorosz®2017