

Fiche Information Patient LEDAGA® (Chlorméthine)



Qui peut prescrire LEDAGA® ? : Ce médicament doit être prescrit par un médecin hospitalier expérimenté dans le traitement du Lymphome T cutané de type mycosis fongoïde.

Où se procurer LEDAGA®: Disponible uniquement en pharmacie hospitalière.

Formes/présentations :

Gel transparent de chlorméthine 160µg/g (tube de 60g)





Comment appliquer LEDAGA®?: Appliquer une fine couche de gel une fois par jour sur les zones cutanées atteintes. Appliquer sur une peau sèche, immédiatement ou jusqu'à 30min après sa sortie du réfrigérateur. Laisser sécher le gel 5 à 10min.



Le gel LEDAGA doit être appliqué avec des gants en nitrile jetables si l'application est faite par une personne aidante.



Se laver soigneusement les mains à l'eau et au savon avant et après chaque manipulation de LEDAGA®.



Appliquer sur une peau complètement sèche (si douche ou bain, attendre 30min avant d'appliquer). Après application, laisser sécher 10min les zones traitées avant de les recouvrir de vêtements

Comment conserver LEDAGA®?: LEDAGA® est délivré décongelé



Conservation 60 jours au réfrigérateur entre +2 et +8°C (date de péremption = date de décongélation + 60 jours)

Laisser le tube dans son étui carton et dans le sachet zippé dans lequel il est livré.

Lors de l'utilisation laisser le tube à température ambiante max 30min.

Recommandations générales :



Parlez de votre traitement par LEDAGA® à tout professionnel de santé (médecin, chirurgien, pharmacien, dentiste, infirmier, sage-femme). Contacter le médecin en cas d'apparition d'effet indésirable grave. Ne pas prendre de nouveau médicament, même à base de plantes ou disponibles sans ordonnance sans l'accord du médecin ou le conseil du pharmacien.



Ne jamais arrêter le traitement ou modifier le rythme d'administration ; prévenir immédiatement votre médecin si vous êtes dans l'incapacité de continuer votre traitement.



Rapportez à votre pharmacie, dans un sac à déchet dédié, tous les tubes endommagés ou inutilisés et les gants jetable utilisés. Ne les jetez pas dans la poubelle des ordures ménagères.

Ref: 3C-Inf/Form-159-V1-06/05/2020



Fiche Information Patient LEDAGA® (Chlorméthine)





LEDAGA® est déconseillée pendant la grossesse ou l'allaitement.



LEDAGA® ne doit pas être utilisé chez les patients de moins de 18 ans, ou présentant une hypersensibilité

PRECAUTIONS D'EMPLOI



Si contact avec les yeux ou muqueuses, rincer immédiatement et abondamment pendant au moins 15min avec de l'eau ou du chlorure de sodium (0.9%), puis consulter un médecin



Eviter toute exposition au feu ou à des flammes ainsi que le fait de fumer jusqu'à ce que LEDAGA® ait séché, car le produit est inflammable

Quels sont les effets secondaires de LEDAGA®?

Ne soyez pas inquiet à la lecture de ces effets, il est possible que vous n'en éprouviez aucun

Effets secondaires	Prévention	Que Faire ?
Réactions cutanées lo- cales	Risque d'apparition de réactions cuta- nées telles qu'une dermatite (rougeur, gonflement, inflammation), un prurit, des vésicules, des ulcérations et des in- fections cutanées.	Arrêter en cas d'apparition d'ulcérations cutanées. Informez votre médecin, une adaptation de dose ou des traitements médicaux peuvent vous soulager
Hypersensibilité Allergie	Des réactions d'hypersensibilité incluant des cas isolés d'anaphylaxie après l'appli- cation ont été rapportés.	Informez votre médecin, en cas de réaction importante, rapprochez vous des urgences.
Cancer cutané	Les traitements topiques spécifiques ont été associés à la survenue de cancers cutanés.	Une surveillance accrue par votre médecin sera effectuée pendant et après l'arrêt du traitement.

Malgré le soin apporté à la rédaction de cette fiche, une erreur a pu s'y glisser et ne pourra pas être imputée aux auteurs. Merci de nous en informer par mail : 3c@ch-saintonge.fr

Ref : 3C-Inf/Form-159-V1-06/05/2020 Page 2/2