

intétrix®

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION :

INTETRIX, gélule.

COMPOSITION :

TILIQUINOL 50 mg
TILIQUINOL (laurylsulfate de) 50 mg
TILBROQUINOL 200 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de maïs.

Pour une gélule*

* Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), azorubine (E122), indigotine (E132).

FORME PHARMACEUTIQUE :

Gélule, boîte de 20 ou 40.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTI-PROTOZOAIRE

(P : Antiparasitaires).

TITULAIRE / EXPLOITANT :

IPSEN Pharma

65, quai Georges Gorse 92100 Boulogne-Billancourt

FABRICANT :

BEAUFOUR IPSEN Industrie Rue Ethe Virton 28100 Dreux

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'amibiase intestinale de l'adulte.

3. ATTENTION !

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenir votre médecin en cas d'insuffisance hépatique. En cas de jaunisse sous traitement, arrêter le traitement.

Certains médicaments ne doivent pas être associés (hydroxyquinoléines). Signalez à votre médecin tout traitement en cours.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRE INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état. D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS.

Azorubine (E122).

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

La posologie est de 2 gélules le matin et 2 gélules le soir.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

FREQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ETRE

ADMINISTRÉ :

Les gélules sont à avaler de préférence au début des repas.

DURÉE DU TRAITEMENT :

Elle ne doit pas dépasser 10 jours.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- atteintes nerveuses exceptionnelles,
- atteinte biologique : augmentation des transaminases (enzymes du foie).

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25° C.

7. DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Juin 1999.

