SECNOL 2g

granulés en sachet-dose

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Secnidazole anhydre......2.000 g

pour un sachet de 4,181 q

Excipients: microgranules neutres*, polyvidone, polyéthylèneglycol 4000, polymères d'esters d'acide méthacrylique (Eudragit NE30D), talc, silice colloïdale anhydre (Aérosil

* Composition des microgranules neutres : saccharose - amidon

FORME PHARMACEUTIQUE

Granulés en sachet-dose

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIPARASITAIRE - ANTIPROTOZOAIRE AMOEBICIDE TISSULAIRE - AMOEBICIDE DE CONTACT.

(P: Parasitologie).

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE EXPLOITANT

Laboratoires IPRAD PHARMA 174 Quai de Jemmapes 75010 PARIS

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT MACORS

ZI Plaine des Isles - rue des Caillotes 89000 AUXERRE

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

(INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES)

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- Urétrites, vaginites à Trichomonas.
- Amibiase intestinale et amibiase hépatique.
- Giardiase.

3. ATTENTION! DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Allergie aux dérivés de l'imidazolé ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Allaitement

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La consommation de boissons alcoolisées est à éviter au cours du traitement. Prévenir le médecin traitant, en cas d'antécédent d'anomalie de la formule sanguine.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMAN-DER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES EN-FANTS.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET **AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS et notamment avec le disulfirame, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMA-TIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHAR-MACIEN



GROSSESSE - ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consulter votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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 NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Saccharose

4. <u>COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT</u> POSOLOGIE

En général :

Urétritres et vaginites :

 - adultes : 1 sachet en une prise unique au début d'un repas (soit 2 q)

Amibiase intestinale :

amibiase aiguë symptomatique

 adultes: 1 sachet en une prise au début d'un repas (soit 2 q).

enfants: 30 mg/kg/jour en une prise unique.
Dose à prendre en un seul jour.

Amibiase asymptomatique : même dose quotidienne pendant 3 jours.

Amibiase hépatique :

- adultes : 1,5 g par jour.

Ce médicament dosé à 2 g par sachet n'est pas adapté à délivrer cette posologie. D'autres présentations plus faiblement dosées sont mieux adaptées pour délivrer cette posologie.

 enfants : 30 mg.kg/jour en une ou plusieurs prises au début des repas pendant 5 jours.

Giardiase:

- enfants : 30 mg/kg/jour en une prise unique.

Cette forme fortement dosée n'est pas adaptée à l'enfant, il conviendra d'avoir recours dans ces cas à une forme moins fortement dosée.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

VOIE ORALE

Les microgranules peuvent être avalées telles quelles avec une gorgée de liquide ou mélangées à des aliments semi-solides (purée, confiture, yogourt).

5. <u>EFFETS NON SOUHAITÉS ET</u> GÊNANTS (EFFETS INDÉSIRABLES)

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAI-NER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS

- Troubles digestifs (nausées, douleurs d'estomac), goût métallique dans la bouche, glossite (inflammation de la langue), stomatite (inflammation de la cavité buccale).
- Réactions allergiques : fièvre, rougeurs, urticaire, oedème de Quincke (gonflement du visage) et réaction allergique immédiate (voir 3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT).
- Rarement : vertiges, troubles nerveux sensitifs et moteurs.
- Leucopénie (taux anormalement bas de globules blancs dans le sang) modérée, réversible à l'arrêt du traitement.

SIGNALER A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTI-LISATION FIGURANT SUR LE CONDITION-NEMENT EXTÉRIEUR.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION.

Ce médicament doit être conservé à température ambiante.

7. DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE :

20/10/2009

CONDITION DE DÉLIVRANCE

Ce médicament est prescrit sur liste I.



