

# SECNOL 2g

## granulés en sachet-dose

**Veillez 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 a 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 g

**Excipients :** microgranules neutres\*, polyvidone, polyéthylène glycol 4000, polymères d'esters d'acide méthacrylique (Eudragit NE30D), talc, silice colloïdale anhydre (Aérosil 200).

\* 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 Cailletes  
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 ÊTRE 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 DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

*NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.*

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

*AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS et notamment avec le disulfirame, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.*

## 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. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT POSOLOGIE

En général :

### Urétrites et vaginites :

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

### Amibiase intestinale :

amibiase aiguë symptomatique

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

- 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. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS (EFFETS INDÉSIRABLES)

*COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER 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'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT 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.

