

SECNOL® 2g

Secnidazole anhydre 2 g

Granulés en sachet-dose.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Secnidazole anhydre.....2,000g

Pour un sachet de 4,181g

Excipients : microgranules neutres*, polyvidone, polyéthylèneglycol

4000, polymères d'esters d'acide méthacrylique (Eudragit NE30D), talc, silice colloïdale anhydre (Aérosil 200).

* Composition des microgranules neutres : saccharose-amidon.

Excipients à effet notoire : Saccharose.

FORME PHARMACEUTIQUE :

Granulés en sachet-dose.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ANTIPARASITAIRE-ANTIPROTOZOAIRE AMOEBICIDE TISSULAIRE-AMOEBICIDE DE CONTACT.

(P : Parasitologie)

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- Urétrites et vaginites à Trichomonas vaginalis.

- Amibiase intestinale.

- Amibiase hépatique.

- Giardiose.

CONTRE-INDICATIONS :

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

- Allergies aux dérivés de l'imidazole ou à l'un des constituants du produit.

- Allaitement.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- La consommation de boissons alcoolisées est à éviter au cours du traitement.

- Prévenir le médecin traitant, en cas d'antécédents d'anomalies de la formule sanguine.

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

ne jamais laisser a la portée des enfants.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Interaction médicamenteuse nécessitant des précautions d'emploi :

- Anticoagulants oraux : contrôle plus fréquent du taux de

prothrombine, surveillance de l'INR et adaptation de la posologie si nécessaire.

- Disulfirame.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET 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 consultez 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.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale. Les granulés peuvent être avalés tels quels avec une gorgée de liquide ou mélangés à des aliments semi-solides (purée, confiture, yogourt,...).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION: En général :**Urétrites et vaginites :**

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

Amibiase intestinale :

- Amibiase aiguë symptomatique :

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

Amibiase hépatique :

• adulte : 1,5 g par jour, en une ou plusieurs prises au début des repas, pendant 5 jours.

Cette forme fortement dosée n'est pas adaptée à l'enfant de faible poids, il conviendra donc d'avoir recours dans ce cas à une forme moins fortement dosée.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES ET A UTILISER DES MACHINES :

Rarement, des vertiges ont été signalés suite à l'administration de dérivés de l'imidazole.

EFFETS INDESIRABLES :

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

- Troubles digestifs (nausées, douleurs d'estomac), gout métallique dans la bouche, glossite (inflammation de la langue), stomatite (inflammation de la cavité buccale).

- Réactions allergiques : fièvre, rougeurs, urticaire, œdème de Quincke (gonflement du visage) et réactions allergiques immédiates (voir CONTRE-INDICATIONS).

- 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 MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

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.

CONDITION DE DELIVRANCE : Ce médicament est inscrit sur liste I

Numéro de la DE : 08/13F330/240

DATE DE REVISION DE LA NOTICE : Juin 2014

NOM ET ADRESSE DU DETENTEUR DE LA DE :

Laboratoire IPRAD PHARMA

174, Quai de Jemmapes

75010 PARIS

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :

MACORS

Z.I Plaines des Isles

Route des Caillottes

89000 AUXERRE.