

Pursennide[®]
20 mg

sennosides calciques
comprimés enrobés

Identification du médicament

COMPOSITION

Sennosides calciques _____ 20 mg

Excipients :

Amidon de maïs, glucose, talc, silice colloïdale anhydre, acide stéarique, gomme arabique, saccharose, graisse végétale laurique.

Colorants : Indigotine, rouge cochenille A.

FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 comprimés enrobés.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Laxatif stimulant.

(A: Appareil digestif et métabolisme)

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Novartis Santé Familiale S.A.S.
14, Boulevard Richelieu BP 440
92845 Rueil-Malmaison -Cedex

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

Novartis Farma SpA - Via Provinciale Schito,131
I-80058 Torre Annunziata

Dans quel cas utiliser ce médicament ?

Traitement symptomatique de la constipation.

Ce médicament est un laxatif stimulant. Il stimule l'évacuation intestinale. Il est préconisé dans la constipation occasionnelle.

Attention!

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Vous ne devez pas prendre ce médicament dans les cas suivants :

- certaines maladies de l'intestin et du côlon (colopathies organiques, inflammatoires, recto-colites ulcéreuses, maladie de Crohn),
- douleurs du ventre de cause indéterminée,
- constipation de longue durée,
- enfant de moins de 12 ans sans la prescription d'un médecin,
- antécédents d'allergie aux sennosides.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Pas d'utilisation prolongée sans avis médical.

NE LAISSEZ PAS CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament peut entraîner une perte de potassium. L'association avec d'autres médicaments (comme certains diurétiques ou certains médicaments pour le cœur) peut être dangereuse.

PRENEZ L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, notamment les antiarythmiques de classe Ia (type quinidine, le bépridil, le sotalol, l'amiodarone, la lidoflazine et la vincamine), il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ce médicament est fortement déconseillé chez la femme qui allaite, en raison de son passage dans le lait maternel.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

Rouge cochenille A (E 124).

Comment utiliser ce médicament ?

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 12 ans sans la prescription d'un médecin.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

1 à 2 comprimés enrobés à avaler sans croquer le soir au coucher. Ce traitement ne doit être pris que pendant une courte période (maximum 8 à 10 jours).

Si l'effet du traitement est insuffisant, il ne faut pas augmenter la dose, ni prolonger l'usage mais demander l'avis de votre médecin.

Voie orale.

RESPECTER LA DOSE MAXIMALE.

DURÉE DE TRAITEMENT

La durée d'utilisation est limitée à 8-10 jours.

CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage accidentel, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MÉDECIN.

Effets non souhaités et gênants

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- possibilité de diarrhées, douleurs abdominales, Dans ce cas, arrêtez le traitement et demandez l'avis de votre médecin.

- possibilité d'hypokaliémie (quantité insuffisante de potassium dans le sang),
- parfois, les urines peuvent être légèrement teintées en rouge; cette coloration n'implique aucune atteinte rénale.

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

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Mise en garde en cas de signes visibles de détérioration

En cas de signes visibles de détérioration, prévenir votre pharmacien.

Conseils/éducation sanitaire

Constipation occasionnelle : elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexpiquée par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée) : elle ne doit pas être traitée par un laxatif stimulant.

Elle peut être liée à deux causes :

- soit à une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin,
- soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.

Le traitement comporte entre autres :

- une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétales (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...),
- une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits,
- une augmentation des activités physiques (sport, marche...),
- une rééducation du réflexe de défécation,
- parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

Il est utile de prendre conseil auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Cas particulier de l'enfant :

Chez l'enfant, le traitement de la constipation est basé sur des mesures d'hygiène de vie et de diététique : notamment utilisation de la bonne quantité d'eau avec les poudres de lait infantiles, alimentation riche en produits d'origine végétale, adjonction de jus de fruits.

Le traitement par un laxatif stimulant sans avis médical est contre-indiqué. (La prise régulière de laxatifs dans le jeune âge peut entraver le fonctionnement normal du réflexe de défécation).



Les laboratoires Novartis Santé Familiale S.A.S participent à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments vendus en France métropolitaine. Ils vous demandent en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament, vide ou non.

Janvier 2004
37650 FS 3 A/T

NO 336 578 - 8 - 01