ANNEXE III: RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

DENOMINATION DU MEDICAMENT

SMACTYL® 3 g poudre pour suspension orale, B/12 sachets

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Diosmectite......3,000 g

Pour un sachet

Excipient à effet notoire : Glucose

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1

FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour suspension orale.

DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

Traitement de la diarrhée aiguë chez **l'enfant de plus de 2 ans** en complément de la réhydratation orale et chez l'adulte.

- -Traitement symptomatique de la diarrhée fonctionnelle chronique chez l'adulte.
- -Traitement symptomatique des douleurs liées aux affections intestinales fonctionelles chez l'adulte.

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie:

Traitement de la diarrhée aiguë:

Chez l'enfant à partir de 2 ans : 4 sachets par jour pendant 3 jours puis 2 sachets par jour pendant 4 jours.

Chez l'adulte : En moyenne 3 sachets par jour pendant 7 jours. En pratique, la posologie quotidienne peut être doublée en début de traitement.

Autres indications:

Chez l'adulte : En moyenne 9 grammes (3 sachets) par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Le contenu du sachet doit être mis en suspension juste avant utilisation.

Chez l'enfant, le contenu du sachet peut être délayé dans un biberon de 50 ml d'eau à répartir au cours de la journée, ou bien mélangé à un aliment semi-liquide : bouillie, compote, purée, "petit-pot"...

Chez l'adulte, le contenu du sachet peut être délayé dans un demi-verre d'eau.

4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la diosmectite ou à l'un des excipients :

L'utilisation de SMACTYL est contre-indiquée chez le nourrisson et l'enfant de moins de 2 ans.

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

La diosmectite doit être utilisée avec précaution chez les patients présentant des antécédents de constipation chronique sévère.

Chez le nourrisson et l'enfant de moins de 2 ans, l'utilisation de SMACTYL doit être évitée. Le traitement de référence de la diarrhée aigue est l'administration de soluté de réhydratation orale (SRO).

Chez l'enfant de plus de 2 ans, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

L'utilisation chronique de SMACTYL doit être évitée

Chez l'adulte, le traitement ne dispense pas d'une réhydratation si celle-ci s'avère nécessaire.

L'importance de la réhydratation par soluté de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient.

Le patient devra être informé de la nécessité de :

se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres) .

de maintenir l'alimentation le temps de la diarrhée :

en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés ainsi que les aliments ou boissons glacés ;

en privilégiant les viandes grillées et le riz.

Ce médicament contient du glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Les propriétés adsorbantes de ce produit pouvant interférer avec les délais et/ou les taux d'absorption d'une autre substance, il est recommandé d'administrer tout autre médicament à distance de SMACTYL (plus de 2 heures si possible).

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Il n'existe pas de données ou il existe des données limitées (moins de 300 grossesses) sur l'utilisation de la Diosmectite 3 g chez la femme enceinte.

Les études effectuées chez l'animal sont insuffisantes pour permettre de conclure sur la toxicité sur la reproduction.

SMACTYL n'est pas recommandé pendant la grossesse.

Allaitement

Il existe des données limitées sur l'utilisation de la Diosmectite 3 g au cours de l'allaitement. SMACTYL n'est pas recommandé pendant l'allaitement.

Fertilité

L'effet sur la fertilité n'a pas été étudié.

4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. Toutefois, l'effet attendu est nul ou négligeable.

4.8. Effets indésirables

L'effet indésirable le plus fréquemment rapporté au cours du traitement est la constipation, qui survient chez environ 7 % des adultes et 1 % des enfants. En cas de survenue d'une constipation, le traitement par diosmectite doit être arrêté, et réintroduit si nécessaire à une dose plus faible.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques et du suivi post-commercialisation sont listés ci-dessous. Leur fréquence est définie selon la convention suivante : très fréquent ($\geq 1/100$); fréquent ($\geq 1/100$); peu fréquent ($\geq 1/1000$); rare ($\geq 1/10000$) à <1/1000); inconnue (ne peut pas être estimée à partir des sources disponibles).

Effets indésirables rapportés au cours des études cliniques et du suivi postcommercialisation :

Système Classe Organe	Fréquen ce	Effet indésirable
Affections gastro-	Fréquent *	Constipation
intestinales	Peu fréquent*	Vomissement s
Affections de la peau et du tissu	Peu fréquent*	Eruption
sous-cutané	Rare*	Urticaire
	Inconnu	Angiœdème, prurit
Affections du système immunitaire	Inconnu	Hypersensibili té

^{*}Fréquence estimée à partir des taux d'incidence observés au cours des études cliniques

4.9. Surdosage

Un surdosage peut entraîner une constipation sévère ou un bézoard.

PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

<u>Classe pharmacothérapeutique</u> : Autres adsorbants intestinaux, code ATC : A07BC05.

Il a été démontré en pharmacologie clinique que la diosmectite :

Adsorbe les gaz intestinaux chez l'adulte

Restaure la perméabilité normale de la muqueuse, au cours d'une étude clinique effectuée chez des enfants présentant une gastroentérite.

Par sa structure en feuillets et sa viscosité plastique élevée, la diosmectite possède un pouvoir couvrant important de la muqueuse digestive.

Les résultats combinés de 2 études randomisées en double aveugle comparant l'efficacité de la diosmectite versus placebo et incluant 602 patients âgés de 1 à 36 mois souffrant de diarrhée aiguë montrent une réduction significative du débit des selles émises au cours des 72 premières heures dans le groupe de patients traités par la diosmectite, en complément de la réhydratation orale.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Compte-tenu de la structure de la diosmectite, SMACTYL n'est ni absorbé ni métabolisé.

5.3. Données de sécurité préclinique

Compte tenu de la structure de la diosmectite, SMACTYL reste du côté luminal de l'épithélium digestif. Il n'est ni absorbé ni métabolisé.

Le diosmectite est éliminée dans les selles selon le processus naturel du transit intestinal.

DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Glucose monohydraté, saccharine sodique, arôme vanille, arôme orange.

6.2. Incompatibilités

<Sans objet>

6.3. Durée de conservation

24 mois

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur:

Triplex de papier + Aluminium + Polyéthylène Co extrudé

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Laboratoires PHARMAGHREB Z.I. ARIANA AÉROPORT BP7 – 1080 CEDEX TUNIS - TUNISIE

TEL: 00 (216) 71.940.300 FAX: 00 (216) 71.940.309

NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

9014072

DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

AMM du 29/06/2020

DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

11/03/2019

DOSIMETRIE

<Sans objet.>

INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

<Sans objet.>

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Non inscrit dans les tableaux des substances vénéneuses