

## [NOTICE](#)

ANSM - Mis à jour le : 13/10/2011

### [Dénomination du médicament](#)

HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable

**Pyrantel**

### [Encadré](#)

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### [Sommaire notice](#)

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

[1. QU'EST-CE QUE HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?](#)

### [Classe pharmacothérapeutique](#)

ANTIHELMINTIQUE

(P: Parasitologie)

### [Indications thérapeutiques](#)

Ce médicament est un antiparasitaire.

Il est préconisé dans le traitement de certaines parasitoses telles que l'ascaridiose, l'oxyurose et l'ankylostomiase.

## [2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HELMINTOX 125 mg. comprimé pelliculé sécable ?](#)

### [Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament](#)

Sans objet.

### [Contre-indications](#)

**Ne prenez jamais HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable dans le cas suivant:**

- en cas d'allergie à l'un des composants.

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

### [Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales](#)

**Faites attention avec HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable:**

#### **Précautions d'emploi**

En cas de maladie grave du foie, demander l'avis de votre médecin.

#### Oxyurose:

Pour empêcher la réinfestation, une hygiène rigoureuse est recommandée: toilette quotidienne de la région anale, brossage des ongles plusieurs fois par jour. Chez l'enfant, couper les ongles très courts. Changer régulièrement de sous-vêtements et de vêtements de nuit. Eviter de se gratter. Traiter tous les membres de la famille en même temps car il est fréquent que l'infestation ne s'accompagne d'aucun symptôme.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque, le jaune orangé S (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### [Interactions avec d'autres médicaments](#)

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments:**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### [Interactions avec les aliments et les boissons](#)

Sans objet.

### [Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives](#)

Sans objet.

## [Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement](#)

### **Grossesse - Allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Par prudence, éviter l'administration de ce médicament pendant l'allaitement.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

### [Sportifs](#)

Sans objet.

### [Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines](#)

Sans objet.

### [Liste des excipients à effet notoire](#)

#### **Informations importantes concernant certains composants:**

**Liste des excipients à effet notoire:** Jaune orangé S (E 110).

### [3. COMMENT PRENDRE HELMINTOX 125 mg. comprimé pelliculé sécable ?](#)

#### [Instructions pour un bon usage](#)

Sans objet.

### [Posologie, Mode et/ou voie\(s\) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement](#)

#### **Posologie**

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS.

Chez l'enfant de moins de 6 ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

Se conformer à la prescription de votre médecin.

Aucune mise à jeun ou purgation n'est nécessaire avant la prise de ce médicament qui peut être absorbé sans horaire particulier.

A titre indicatif:

#### Oxyurose et ascaridiose

La posologie usuelle est de 10 mg/kg à 12 mg/kg en prise unique chez l'adulte et l'enfant, soit:

- enfant: 1 comprimé par 10 kg de poids en une seule prise
- adultes de moins de 75 kg: 6 comprimés en une seule prise

- adultes de plus de 75 kg: 8 comprimés en une seule prise.

Dans l'oxyurose, pour éviter une réinfestation, prendre une deuxième prise trois semaines après la prise initiale. Par ailleurs, il convient d'adopter des mesures d'hygiène rigoureuses: toilette quotidienne de la région anale, brossage des ongles plusieurs fois par jour. Chez l'enfant, couper les ongles très courts. Changer régulièrement les sous-vêtements et vêtements de nuit. Eviter de se gratter. Les membres de la famille en contact devront également être traités par ce médicament: demandez conseil à votre médecin.

### Ankylostomiase

Dans les zones d'endémie, en cas d'infestation par *Necator americanus*, ou en cas d'infestation sévère par *Ankylostoma duodenale*, la posologie est de 20 mg/kg/jour (en 1 ou 2 prises) pendant 2 à 3 jours.

Soit:

- chez l'enfant: 2 comprimés par 10 kg de poids par jour
- chez l'adulte de moins de 75 kg: 12 comprimés par jour
- chez l'adulte de plus de 75 kg: 16 comprimés par jour.

En cas d'infestation légère par *Ankylostoma duodenale* (ce qui est généralement le cas en dehors des zones d'endémie), une dose de 10 mg/kg en une seule prise peut suffire.

### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

### [Symptômes et instructions en cas de surdosage](#)

#### **Si vous avez pris plus de HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable qu'il ne le fallait:**

Aucun signe spécifique n'a été observé lors de la description de cas de surdosages. Si vous pensez avoir pris ou avoir donné à votre enfant plus de HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable qu'il ne le fallait et si vous observez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez contacter immédiatement votre médecin.

### [Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses](#)

#### **Si vous oubliez de prendre HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable:**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### [Risque de syndrome de sevrage](#)

Sans objet.

## [4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?](#)

### [Description des effets indésirables](#)

Comme tous les médicaments, HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Rarement: troubles digestifs (perte de l'appétit, nausées, vomissements, douleurs abdominales, diarrhée),

augmentation faible et transitoire des transaminases hépatiques (ASAT),

- Exceptionnellement: maux de tête, vertiges, fatigue, éruption cutanée, troubles du sommeil.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## [5. COMMENT CONSERVER HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable ?](#)

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

### [Date de péremption](#)

Ne pas utiliser HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

### [Conditions de conservation](#)

Ce médicament doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C.

### [Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration](#)

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## [6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES](#)

### [Liste complète des substances actives et des excipients](#)

#### **La substance active est:**

Embonate de pyrantel ..... 360,50 mg

Quantité correspondant à pyrantel base ..... 125,00 mg

Pour un comprimé pelliculé sécable.

#### **Les autres composants sont:**

Amidon de maïs pré-gélatinisé, povidone, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, SEPIFILM 002\*, SEPISPERSE AP3065 jaune\*\*.

\* Composition de SEPIFILM 002: Hypromellose, cellulose microcristalline, monostéarate de macrogol 400.

\*\* Composition du SEPISPERSE AP3065 jaune\*\*: propylène glycol, hypromellose, dioxyde de titane, laque aluminique de jaune orange S (E110).

### [Forme pharmaceutique et contenu](#)

#### **Qu'est-ce que HELMINTOX 125 mg, comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 6 comprimés.

### [Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent](#)

[Titulaire](#)

LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

22, AVENUE ARISTIDE BRIAND

94110 ARCUEIL

[Exploitant](#)

LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

22, AVENUE ARISTIDE BRIAND

94110 ARCUEIL

[Fabricant](#)

INNOTHERA CHOUZY

L'ISLE VERT

RUE RENE CHANTEREAU

41150 CHOUZY - SUR - CISSE

[Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen](#)

Sans objet.

[Date d'approbation de la notice](#)

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.**

[AMM sous circonstances exceptionnelles](#)

Sans objet.

[Informations Internet](#)

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

[Informations réservées aux professionnels de santé](#)

Sans objet.

[Autres](#)

Sans objet.