

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**OXYBOLDINE CITRON SANS SUCRE, comprimé effervescent édulcoré à la saccharine sodique**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Boldine.....	0,5 mg
Sulfate de sodium anhydre.....	54,0 mg
Dihydrogénophosphate de sodium anhydre.....	132,0 mg

Pour un comprimé effervescent de 2,4 g

Excipient à effet notoire : sodium.

1 comprimé contient 426 mg de sodium.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé effervescent.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement d'appoint des troubles dyspeptiques (lenteur à la digestion, ballonnements) de l'adulte.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

RESERVE A L'ADULTE

#### Posologie

1 comprimé, avant les 3 principaux repas ou au moment des troubles.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Dissoudre dans un verre d'eau.

#### Durée de traitement

La durée de traitement est limitée à 7 jours.

### **4.3. Contre-indications**

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.  
Obstruction des voies biliaires ou insuffisance hépato-cellulaire grave.

### **4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

#### **Précautions d'emploi**

- Ce médicament contient 426 mg de sodium par comprimé, ce qui équivaut à 22% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS de 2 g de sodium par adulte. La dose maximale journalière de ce médicament, soit 3 comprimés par jour, équivaut à 66% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé par l'OMS pour un adulte. Ce médicament est considéré à teneur élevée en sodium. A prendre en compte chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.
- Ce médicament contient 96 mg de benzoate de sodium par comprimé. Le benzoate de sodium peut accroître le risque d'ictère chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).
- Ce médicament contient un parfum contenant l'allergène limonène. Cet allergène peut provoquer des réactions allergiques.
- En cas de diarrhée ou de douleurs abdominales, la prise du produit doit être suspendue.

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

Sans objet.

### **4.6. Fertilité, grossesse et allaitement**

#### **Grossesse**

Il n'y a pas de données fiables de tératogénèse chez l'animal. En clinique, aucun effet malformatif ou foetotoxique n'est apparu à ce jour.

Toutefois, le suivi des grossesses exposées à OXYBOLDINE CITRON SANS SUCRE est insuffisant pour exclure tout risque. En conséquence, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

#### **Allaitement**

En raison de l'absence de données sur le passage de ce médicament dans le lait maternel, l'utilisation ne doit être envisagée qu'en cas de nécessité et en suspendant provisoirement l'allaitement.

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

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Cependant, aucun effet susceptible d'altérer l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'est attendu avec ce produit.

### **4.8. Effets indésirables**

- Risque de diarrhée à forte dose.
- De rares cas de réactions cutanées ont été rapportés.

### **Déclaration des effets indésirables suspectés**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

### **4.9. Surdosage**

Un surdosage en OXYBOLDINE CITRON SANS SUCRE peut provoquer des diarrhées.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : CHOLAGOGUE-CHOLERETIQUE, code ATC : A05C. (A : Appareil digestif et métabolisme)**

La boldine possède une activité cholérétique en augmentant la sécrétion de la bile par action osmotique directe.

Le sulfate de sodium anhydre et le dihydrogénophosphate de sodium anhydre, de par leur teneur en sodium, ont une action osmotique locale permettant d'hydrater le bol digestif.

### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Aucune donnée n'est disponible.

### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Des données de la littérature relatives aux études de toxicité sur la reproduction effectuées avec de la boldine administrée par voie orale à des rats en gestation ont montré des altérations anatomiques chez le fœtus et quelques cas d'avortement à fortes doses.

Aucune étude de génotoxicité ou de cancérogénicité n'a été réalisée.

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

### **6.1. Liste des excipients**

Bicarbonate de sodium, acide citrique anhydre, acide tartrique, benzoate de sodium, arôme citron\*, saccharine sodique.

\*Composition de l'arôme citron : bêta pinène, limonène, gamma terpinène, néral, géraniol, maltodextrine, gomme arabique, acide citrique.

### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Conserver le tube soigneusement fermé à l'abri de l'humidité.

### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Tube de 12 comprimés (polypropylène) fermé par un bouchon (polyéthylène) contenant un déshydratant (gel de silice).

Boîte de 2 tubes.

### **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Pas d'exigences particulières.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

**COOPERATION PHARMACEUTIQUE FRANCAISE**  
PLACE LUCIEN AUVERT  
77020 MELUN CEDEX

## **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

- 34009 301 430 9 4 : Tube de 12 comprimés : boîte de 2 tubes

## **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

## **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

## **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

## **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.