

## **NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

### **Mebeverine EG 135 mg comprimés pelliculés**

Chlorhydrate de mébévérine

#### **Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice?**

1. Qu'est-ce que Mebeverine EG et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Mebeverine EG?
3. Comment prendre Mebeverine EG?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Mebeverine EG?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### **1. Qu'est-ce que Mebeverine EG et dans quel cas est-il utilisé?**

Mebeverine EG est un médicament qui agit sélectivement sur les spasmes du côlon, sans agir sur l'intestin ni sur les sécrétions du tube digestif.

Le Mebeverine EG est utilisé en cas de "côlon irritable" qui est une maladie du gros intestin qui se manifeste par des crampes abdominales douloureuses, de la constipation ou de la diarrhée (ou une alternance des deux), des ballonnements et/ou de la flatulence.

#### **2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Mebeverine EG?**

##### **Ne prenez jamais Mebeverine EG**

- si vous êtes allergique à chlorhydrate de mébévérine ou à l'un des autres composants contenus dans Mebeverine EG mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous souffrez de mucoviscidose.

##### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre Mebeverine EG:

- si vous souffrez de porphyrie aiguë (= un problème du métabolisme qui se manifeste notamment par une coloration rouge porto typique des urines, une sensibilité extrême à la lumière naturelle, des maux de tête, des douleurs aux membres, des angoisses, des problèmes de sommeil, ...).

### **Autres médicaments et Mebeverine EG**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Aucune interaction n'est connue.

### **Grossesse, allaitement et fécondité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de contracter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Jusqu'à présent, l'expérience clinique avec Mebeverine EG pendant la grossesse et l'allaitement est insuffisante.

Il est recommandé de ne pas prendre Mebeverine EG pendant la grossesse ou l'allaitement. Si l'administration de Mebeverine EG s'avère nécessaire pendant l'allaitement, celui-ci sera interrompu.

### **Mebeverine EG contient lactose et saccharose**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## **3. Comment prendre Mebeverine EG?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

### La dose recommandée est:

- Adultes et enfants de plus de 15 ans: 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Dans les cas rebelles: 2 comprimés, 3 fois par jour, de préférence 20 minutes avant le repas. Lorsque l'effet est atteint, la dose peut être réduite progressivement, après quelques semaines à 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfants de 10 à 15 ans: 1 comprimé, 3 fois par jour.

Comprimés à prendre par la bouche.

### **Si vous avez pris plus de Mebeverine EG que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de Mebeverine EG ou en cas de suspicion de surdosage, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, un centre médical d'urgence ou le Centre Antipoison (070/245.245). Un lavage gastrique et un traitement symptomatique y seront pratiqués.

### **Si vous oubliez de prendre Mebeverine EG**

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

## **4. Quels sont les effets indésirables éventuels?**

Comme tous les médicaments, Mebeverine EG peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des cas de réactions allergiques, telles que démangeaisons, éruption, urticaire et angio-œdème (une forme d'allergie très rare, caractérisée par un gonflement soudain au niveau du visage, du cou ou du larynx) ont été rapportés.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## **5. Comment conserver Mebeverine EG?**

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

A conserver à température ambiante (15-25°C), dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière.

N'utilisez pas Mebeverine EG après la date de péremption indiquée sur l'emballage après 'EXP'. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## **6. Contenu de l'emballage et autres informations**

### **Ce que contient Mebeverine EG**

- La substance active est le chlorhydrate de mébévérine. Chaque comprimé contient 135 mg de chlorhydrate de mébévérine.
- Les autres composants sont lactose, cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, hydroxyéthylcellulose, saccharose, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, talc.

### **Aspect de Mebeverine EG et contenu de l'emballage extérieur**

Comprimés pelliculés blancs et biconvexes.

Plaquettes thermoformées de 40 et 120 comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant**

*Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché*

Eurogenerics SA - Esplanade Heysel b22 - 1020 Bruxelles

*Fabricant*

Laboratoires pharmaceutiques - Trenker SA - Avenue Dolez, 480-482 - 1180 Bruxelles

**Numéro d'autorisation de mise sur le marché:** BE187625

**Mode de délivrance:** délivrance libre

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2012.**