

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**SEDORRHOIDE CRISE HEMORROIDAIRE, crème rectale**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

|                               |        |
|-------------------------------|--------|
| Bromure de dodéclonium.....   | 0.40 g |
| Esculoside sesquihydraté..... | 0.46 g |
| Enoxolone.....                | 0.93 g |
| Benzocaïne.....               | 2.00 g |

Pour 100 g de crème.

Excipients à effet notoire : 100 g de crème contiennent 19.6 g d'alcool cétostéarylique.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Crème rectale.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement symptomatique des manifestations douloureuses et prurigineuses anales en particulier dans la crise hémorroïdaire.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Posologie

2 ou 3 applications par jour.

Le traitement doit être de courte durée (maximum 7 jours).

#### Mode d'administration

Voie rectale.

### 4.3. Contre-indications

Allergie à la benzocaïne.

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

#### Mise en garde

Il est nécessaire de recourir à un avis médical avant utilisation chez l'enfant.

La présence de benzocaïne peut provoquer une méthémoglobinémie.

L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage.

### **Précautions d'emploi**

L'administration de ce produit ne dispense pas du traitement spécifique de la maladie anale.

Si les symptômes ne cèdent pas rapidement, il doit être interrompu et un examen proctologique est indispensable.

Ce médicament contient de l'alcool cétostéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

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

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

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

A éviter durant la grossesse et l'allaitement faute de données cliniques et expérimentales exploitables.

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

Sans objet.

### **4.8. Effets indésirables**

Possibles réactions d'hypersensibilité à l'un des composants, notamment réactions cutanées locales.

### **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 : [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr).

### **4.9. Surdosage**

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté, cependant une utilisation excessive pourra entraîner une exacerbation des effets indésirables.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : TOPIQUE EN PROCTOLOGIE (C : système cardio-vasculaire), code ATC : C05A ? Médicaments pour le traitement des hémorroïdes et des fissures anales à usage topique.**

Benzocaïne : anesthésique local.

Enoxolone : anti-inflammatoire.

Bromure de dodéclonium : antiseptique.

Esculoside : vasculoprotecteur.

## **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

La benzocaïne peut être absorbée à travers la peau et les muqueuses et est hydrolysée par les estérases dans le plasma et dans le foie. Les métabolites et la benzocaïne sous forme inchangée sont excrétés dans les urines.

En l'absence de données sur l'emploi de l'enoxolone, un passage systémique n'est pas exclu.

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

Aucune étude n'a été menée sur l'animal concernant la spécialité « SEDORRHOÏDE CRISE HEMORROÏDAIRE, crème rectale »

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

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

Emulgade F\*, octyldodécanol (Eutanol G), eau purifiée.

\* Composition de l'Emulgade F : alcool cétostéarylique, cétostéarylsulfate de sodium, émulateur (acides gras éthoxylés d'origine végétale).

### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

### **6.3. Durée de conservation**

3 ans

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

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

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

30 g en tube (Aluminium verni).

### **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 376 258 4 5: 30 g en tube (aluminium verni).

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

Date de première autorisation: 09 décembre 1993

Date de dernier renouvellement: 29 décembre 2003

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

03 juillet 2017

**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.