

<b>RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT</b>
---

**1. DÉNOMINATION**

**SUCCICAPTAL 200 mg, gélule**

**2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

SUCCIMER.....	200 mg
Lactose.....	139,20mg
Stéarate de magnésium.....	6,80mg
Silice colloïdale anhydre.....	4,00mg

Pour une gélule n°1 de 350,00 mg

Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane

**3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Gélule.

**4. DONNÉES CLINIQUES**

**4.1 Indication thérapeutique**

Traitement des intoxications par le plomb et le mercure.

**4.2 Posologie et mode d'administration**

Adulte

La posologie est de 10 mg/kg (ou 350 mg/m<sup>2</sup>) à administrer toutes les 8 heures pendant 5 jours (soit 30 mg/kg/jour), puis 10 mg/kg ou 350 mg/m<sup>2</sup> toutes les 12 heures pendant 2 semaines (soit 20 mg/kg/jour).

La posologie ne devra pas dépasser 1,80 g/jour chez l'adulte.

Enfant

La posologie est de 10 mg/kg (ou 350 mg/m<sup>2</sup>) à administrer toutes les 8 heures pendant 5 jours (soit 30 mg/kg/jour), puis 10 mg/kg ou 350 mg/m<sup>2</sup> toutes les 12 heures pendant 2 semaines (soit 20 mg/kg/jour).



Les doses en fonction du poids sont donc les suivantes :

Poids (kg)	Dose * (mg)
8 - 15	100
16 - 23	200
24 - 34	300
35 - 44	400
> 45	500

\* à administrer toutes les 8 heures pendant 5 jours, puis toutes les 12 heures pendant 2 semaines.

#### 4.3 Contre-indications

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement (cf. rubrique Grossesse et allaitement).

#### 4.4 Mises en garde et précautions particulières d'emploi

##### ***Mise en garde***

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

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

Sans objet.

#### 4.6 Grossesse et allaitement

##### ***Grossesse***

En l'absence de données sur le passage du succimer à travers la barrière placentaire, il est déconseillé d'administrer ce produit pendant la grossesse.

##### ***Allaitement***

L'utilisation est déconseillée pendant l'allaitement en raison de la propriété du succimer d'éliminer les métaux lourds.



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

Sans objet.

#### 4.8 Effets indésirables

- Nausées, vomissements.
- Diarrhée ou constipation.
- Possibilité d'odeur désagréable et de perte d'appétit.
- Eruptions cutanéomuqueuses.
- Rhinite et toux.

#### 4.9 Surdosage

En l'absence de recul dans l'utilisation clinique du succimer, une conduite thérapeutique en cas de surdosage ne peut être actuellement proposée.

### **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

#### 5.1 Propriétés pharmacodynamiques

ANTIDOTE / CHÉLATEUR DE METAUX LOURDS  
(V : divers)

#### 5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Le succimer augmente l'élimination urinaire des métaux lourds.

#### 5.3 Données de sécurité précliniques

Sans objet.

### **6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES**

#### 6.1 Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.2 Durée de conservation

3 ans.



6.3 Précautions particulières de conservation

A conserver à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

6.4 Nature et contenance du récipient

15 gélules sous plaquette thermoformée (PVC / Aluminium).

**7. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE**

Liste I.

Médicament soumis à prescription initiale hospitalière.

**8. PRESENTATION ET NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE**

365 710-8 : 15 gélules sous plaquette thermoformée (PVC / Aluminium).

**9. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

Laboratoires SERB  
53 Rue Villiers de l'Isle Adam  
75020 PARIS

**10. DATE D'APPROBATION/RÉVISION**

2 novembre 2004.