

**MENTIONS LEGALES COMPLETES****SUCCICAPTAL 200 mg, gélule**  
**Succimer**

**DÉNOMINATION** : SUCCICAPTAL 200 mg, gélule. **COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE** : Succimer : 200 mg pour une gélule n°1 de 350,00 mg. **FORME PHARMACEUTIQUE** : Gélule. **DONNÉES CLINIQUES** : • **Indication thérapeutique** : Traitement des intoxications par le plomb et le mercure. • **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. • **Contre-indications** : Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement (cf. rubrique Grossesse et allaitement). • **Mises en garde spéciales et précautions 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. • **Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions** : Sans objet. • **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. • **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines** : Sans objet. • **Effets indésirables** : Nausées, vomissements, diarrhée ou constipation, possibilité d'odeur désagréable et de perte d'appétit, éruptions cutanéomuqueuses, rhinite et toux. • **Surdosage** : En l'absence de recul dans l'utilisation clinique du succimer, une conduite thérapeutique en cas de surdosage ne peut être actuellement proposée. **PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES** : • **Propriétés pharmacodynamiques** : ANTIDOTE / CHÉLATEUR DE MÉTAUX LOURDS (V : divers). • **Propriétés pharmacocinétiques** : Le succimer augmente l'élimination urinaire des métaux lourds. **Données de sécurité précliniques** : Sans objet. **DONNÉES PHARMACEUTIQUES** : • **Liste des excipients** : Lactose, stéarate de magnésium,

silice colloïdale anhydre. Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane. • **Incompatibilités** : Sans objet. • **Durée de conservation** : 3 ans. • **Précautions particulières de conservation** : A conserver à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité. • **Nature et contenu de l'emballage extérieur** : 15 gélules sous plaquette thermoformée (PVC / Aluminium). • **Précautions particulières d'élimination et de manipulation** : Sans objet.

**PRESENTATION ET NUMERO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE** : 3400936571082 : 15 gélules sous plaquette thermoformée (PVC / Aluminium). Remb Séc soc à 65%. Collect. Prix : 111,82 € (15 gélules). **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE** Liste I. Médicament soumis à prescription initiale hospitalière. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE** : SERB - 53, rue Villiers de l'Isle-Adam - 75020 PARIS – France. Information médicale et Pharmaceutique / Pharmacovigilance : Tel : 01.44.62.55.00. Fax : 01.78.76.99.43. **DATE DE PREMIERE AUTORISATION / DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION** : 01 février 1996 / 01<sup>er</sup> février 2006. **DATE D'APPROBATION/RÉVISION** : 02 novembre 2004 / V1