#### **ANNEXE I**

#### RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorhydrate de tramadol	37,50 mg
Paracétamol3	25,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Excipients : un comprimé pelliculé contient 1,784 mg de lactose (sous forme de lactose monohydraté 1,878 mg).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Non modifié

#### 4. DONNEES CLINIQUES

#### 4.1. Indications thérapeutiques

Non modifié

# 4.2. Posologie et mode d'administration

Non modifié

#### 4.3. Contre-indications

Non modifié

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

#### Mises en garde spéciales

Chez l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans, la dose maximale de 8 comprimés de IXPRIM ne doit pas être dépassée. Afin d'éviter tout risque de surdosage accidentel, les patients doivent être informés de ne pas dépasser la dose recommandée et de ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol (y compris les médicaments disponibles sans ordonnance) ou du tramadol sans avis du médecin.

IXPRIM n'est pas recommandé en cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/min).

IXPRIM ne doit pas être administré en cas d'insuffisance hépatique sévère (<u>voir rubrique 4.3</u>). Les risques associés à un surdosage en paracétamol sont plus élevés chez les patients présentant une atteinte hépatique alcoolique non cirrhotique. En cas d'insuffisance hépatique modérée, il convient de discuter soigneusement d'un allongement de l'intervalle posologique.

IXPRIM n'est pas recommandé en cas d'insuffisance respiratoire sévère.

Le tramadol n'est pas adapté au traitement de substitution chez les patients présentant une dépendance aux opioïdes. En effet, bien qu'agoniste des opioïdes, le tramadol ne peut pas corriger les symptômes de sevrage des morphiniques.

Des convulsions ont été rapportées principalement chez des patients prédisposés traités par tramadol et/ou traités par des médicaments pouvant diminuer le seuil épileptogène, en particulier inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine, antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, analgésiques centraux ou anesthésiques locaux. Les patients épileptiques contrôlés par un traitement ou les patients susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par IXPRIM qu'en cas de nécessité absolue. Des convulsions

ont été rapportées chez des patients recevant du tramadol aux doses recommandées. Le risque peut être accru lorsque les doses de tramadol dépassent la dose maximale recommandée.

L'administration concomitante de morphiniques agonistes-antagonistes (nalbuphine, buprénorphine, pentazocine) n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5).

#### Précautions d'emploi

IXPRIM doit être utilisé avec prudence chez les patients dépendants aux opioïdes, chez les patients présentant un traumatisme crânien, chez les patients prédisposés aux convulsions, chez les patients présentant des dysfonctionnements des voies biliaires, un état de choc, ayant une altération de la conscience d'origine inconnue, des troubles centraux ou périphériques de la fonction respiratoire ou une augmentation de la pression intracrânienne.

Un surdosage en paracétamol peut engendrer une toxicité hépatique chez certains patients.

A doses thérapeutiques, le tramadol peut entraîner des symptômes de sevrage. De rares cas de dépendance et d'abus ont été rapportés (voir rubrique 4.8).

Les symptômes de réaction de sevrage sont similaires à ceux survenant en cas de sevrage des morphiniques (voir rubrique 4.8).

Dans une étude, l'utilisation de tramadol au cours d'une anesthésie générale par enflurane et protoxyde d'azote a favorisé la mémoire peropératoire. Dans l'attente de nouvelles données complémentaires, l'utilisation du tramadol pendant des anesthésies peu profondes doit être évitée.

IXPRIM contient du lactose. Les patients ne devront pas prendre ce médicament en cas d'antécédents héréditaires tels qu'une galactosémie, un déficit en lactase ou une malabsorption du glucose-galactose.

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

Non modifié

#### 4.6. Grossesse et allaitement

Non modifié

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

Non modifié

#### 4.8. Effets indésirables

Non modifié

# 4.9. Surdosage

Non modifié

#### 5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

# 5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Non modifié

#### 5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Non modifié

# 5.3. Données de sécurité préclinique

Non modifié

#### 6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

#### 6.1. Liste des excipients

#### Noyau:

Cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique (Type A), amidon de maïs, stéarate de magnésium.

#### Pelliculage:

Hypromellose, lactose monohydraté, dioxyde de titane (E 171), macrogol 6000, oxyde de fer jaune (E172), propylèneglycol, talc.

#### 6.2. Incompatibilités

Non modifié

#### 6.3. Durée de conservation

Non modifié

#### 6.4. Précautions particulières de conservation

Non modifié

# 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Non modifié

# 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Non modifié

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

Non modifié

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

Non modifié

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

Non modifié

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

Non modifié

# 11. DOSIMETRIE

Non modifié

# 12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Non modifié

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

# **ANNEXE IIIA**

#### **ETIQUETAGE**

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

# NATURE/TYPE Emballage extérieur ou Conditionnement primaire

Non modifié

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

#### 2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Non modifié

#### 3. LISTE DES EXCIPIENTS

Excipients à effet notoire : lactose.

Voir la notice pour plus d'informations.

#### 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Non modifié

# 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Non modifié

6. MISE EN GARDE SPECIALE INDIQUANT QUE LE MEDICAMENT DOIT ETRE CONSERVE HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS

Non modifié

# 7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPECIALE(S), SI NECESSAIRE

Non modifié

#### 8. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

#### 9. PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

Non modifié

# 10. PRECAUTIONS PARTICULIERES D'ELIMINATION DES MEDICAMENTS NON UTILISES OU DES DECHETS PROVENANT DE CES MEDICAMENTS S'IL Y A LIEU

11. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE
<u>Titulaire</u>
Non modifié
<u>Exploitant</u>
Non modifié
<u>Fabricant</u>
Non modifié
12. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE
Non modifié
13. NUMERO DE LOT
Non modifié
14. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE
Non modifié
15. INDICATIONS D'UTILISATION
Non modifié
40 INFORMATIONS EN DRAILLE
16. INFORMATIONS EN BRAILLE
Non modifié
PICTOGRAMME DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTERIEUR OU, EN L'ABSENCE D'EMBALLAGE EXTERIEUR, SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE
Non modifié

# MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PLAQUETTES THERMOFORMEES OU LES FILMS THERMOSOUDES

# **NATURE/TYPE Plaquettes / Films**

Non modifié

# 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Non modifié

# 2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

# **Titulaire**

Non modifié

#### **Exploitant**

Non modifié

# 3. DATE DE PEREMPTION

Non modifié

# 4. NUMERO DE LOT

Non modifié

# 5. AUTRES

Non modifié

CIS: 6 113 724 1 M000/1005/003 7

	ENTIONS RIMAIRES	MINIMALES	DEVANT	FIGURER	SUR	LES	PETITS	CONDITIONNEMENTS
-	ATURE/TY	PE Petits cond	ditionneme	nts primaire	es			
		NATION DU M	EDICAMEN	T ET VOIE(S	S) D'AD	MINIS	TRATION	
	n modifié	'ADMINISTRA	TION					
	n modifié	ADMINISTRA	IION					
3.	DATE DE	PEREMPTION	N					
No	n modifié							
4.	NUMERO	DE LOT						
No	n modifié							
<b>5</b> .	CONTEN	IU EN POIDS, V	VOLUME O	U UNITE				
No	n modifié							
6.	AUTRES				-	-		
No	n modifié							

CIS: 6 113 724 1 M000/1005/003 8

# **ANNEXE IIIB**

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

NOTICE . INFORMATION DE L'OTILISATEUR
Dénomination du médicament
Non modifié
Encadré
Non modifié
Sommaire notice
Non modifié
<ol> <li>QU'EST-CE QUE IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?</li> </ol>
Classe pharmacothérapeutique
Non modifié
Indications thérapeutiques
Non modifié
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé ?
Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Non modifié
Contre-indications
Non modifié
Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Non modifié
Interactions avec d'autres médicaments
Non modifié
Interactions avec les aliments et les boissons
Non modifié
Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Non modifié
Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Non modifié
Sportifs
Non modifié

CIS: 6 113 724 1 M000/1005/003 9

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Non modifié

Liste des excipients à effet notoire

#### Informations importantes concernant certains composants d'IXPRIM

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

# 3. COMMENT PRENDRE IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé?

Instructions pour un bon usage

Non modifié

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Non modifié

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Non modifié

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Non modifié

Risque de syndrome de sevrage

Non modifié

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Description des effets indésirables

Non modifié

# 5. COMMENT CONSERVER IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé ?

Non modifié

Date de péremption

Non modifié

Conditions de conservation

Non modifié

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

#### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

#### Que contient IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé?

#### Les substances actives sont:

Pour un comprimé pelliculé.

#### Les autres composants sont:

Noyau: cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique (Type A), amidon de maïs, stéarate de magnésium.

#### Pelliculage:

Hypromellose, lactose monohydrate, dioxyde de titane (E 171), macrogol 6000, oxyde de fer jaune (E 172), propylène glycol, talc.

#### Forme pharmaceutique et contenu

Non modifié

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

# **Titulaire**

Non modifié

#### **Exploitant**

Non modifié

# **Fabricant**

Non modifié

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Non modifié

Date d'approbation de la notice

Non modifié

AMM sous circonstances exceptionnelles

Non modifié

Informations Internet

Non modifié

Informations réservées aux professionnels de santé

Non modifié

Autres