



# Lamisil® 250 mg, comprimé sécable

Terbinafine

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.** Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DÉNOMINATION

LAMISIL® 250 mg, comprimé sécable.

### COMPOSITION QUALITATIVE/QUANTITATIVE

Chlorhydrate de terbinafine ..... 281,25 mg  
quantité correspondant à terbinafine base ..... 250,00 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, hypromellose, carmellose sodique, cellulose microcristalline pour un comprimé sécable.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés sécables; boîte de 14 et de 28.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

#### AGENT ORAL ANTIFONGIQUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

### (Indications thérapeutiques)

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections provoquées par des champignons de la peau et des ongles.

### 3. ATTENTION!

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

#### (Contre-indications)

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la terbinafine ou à l'un des constituants,
- Maladie grave du foie,
- Maladie grave des reins.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Il est nécessaire d'arrêter immédiatement le traitement et de consulter le plus rapidement possible un médecin ou un service d'urgence en cas :

- d'éruption de pustules blanchâtres caractérisée par la survenue brutale d'un érythème associé à une fièvre,
- d'éruption cutanée rapidement extensive, disséminée ou touchant les muqueuses,
- d'allergie de type plus général, de prurit (démangeaison),
- de fièvre, d'angine ou autre infection, de fatigue importante, d'urines foncées, de selles décolorées, d'ictère (jaunisse).

En cas d'insuffisance rénale et d'insuffisance hépatique : prévenir votre médecin.

L'utilisation de ce médicament par voie orale n'est pas recommandée chez l'enfant.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans de rares cas, ce médicament peut provoquer une altération ou une perte réversible du goût.

Ce médicament est déconseillé chez les personnes utilisant leur goût à des fins professionnelles.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

(en particulier : traitements antituberculeux).

### GROSSESSE - ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte



pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

#### 4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT? POSOLOGIE

Un comprimé par jour.

A prendre de préférence au cours des repas.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

#### CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage, prévenir votre médecin.

#### CONDUITE À TENIR AU CAS OÙ L'ADMINISTRATION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES A ÉTÉ OMISE

Si l'administration d'une ou de plusieurs doses a été omise, prévenir votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS (Effets indésirables)

Les effets fréquemment observés sont :

- des troubles digestifs (perte de l'appétit, nausées, douleurs abdominales, diarrhées),
- des réactions cutanées (éruptions, urticaire) sans caractère de gravité.

Rarement, ont été observées :

- une perte totale ou partielle du goût. Ce trouble disparaît habituellement en quelques mois après l'arrêt du traitement,
- une perte de poids,
- des douleurs articulaires et musculaires,
- des hépatites (maladie du foie).

Très rarement, ont été rapportées :

- une diminution des globules blancs dans le sang,
- des réactions cutanées graves (urticaires étendues et œdème du visage, éruptions pustuleuses, éruptions bulleuses étendues),
- éruption de pustules blanchâtres caractérisée par la survenue brutale d'un érythème associé à une fièvre.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À CONSULTER VOTRE MÉDECIN.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

#### 6. CONSERVATION

**NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.**

#### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à l'abri de la lumière.



Tenir à l'abri de la lumière

#### MISES EN GARDE EN CAS DE SIGNES VISIBLES DE DÉTERIORATION :

En cas de signe visibles de détérioration prévenir votre pharmacien.

#### CECI EST UN MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais non comme les autres,
- un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

Ne laissez jamais les médicaments à portée des mains des enfants



TERIAK  
LABORATOIRES

Fabriqué par **TERIAK**  
sous licence **Novartis Pharma AG**  
CHEYLUS 1111 ZAGHOUAN