NOTICE

BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable Chlorhydrate de prilocaïne

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant que vous soit administré ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice:

- 1. Qu'est-ce que BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant que vous soit administré BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ?
- 3. Comment utiliser BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ?
- 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : anesthésiques locaux ; amides. Code ATC : N01BB04

BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable appartient à la famille de médicaments appelés « anesthésiques locaux ». BARITEKAL fait partie de la catégorie des « amides » et se présente sous la forme d'une solution injectable.

BARITEKAL est utilisé chez l'adulte dans les anesthésies limitées à une région du corps et prévient la douleur lors d'interventions chirurgicales.

BARITEKAL est injecté dans la partie basse de votre colonne vertébrale. Cela fait disparaître rapidement la douleur allant de votre taille jusqu'au bas du corps pendant une période limitée dans le temps (interventions chirurgicales de courte durée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ?

BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ne doit jamais vous être administré dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de prilocaïne, à d'autres anesthésiques locaux de type amide ou à l'un des autres constituants de ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- si vous présentez des troubles graves de la conduction cardiaque ;
- si vous présentez une anémie sévère ;
- si vous présentez une insuffisance cardiaque décompensée ;
- si vous présentez un choc cardiogénique et hypovolémique ;
- si vous présentez une méthémoglobinémie congénitale ou acquise ;

• Si vous présentez des contre-indications générales ou spécifiques à la technique d'anesthésie rachidienne.

BARITEKAL ne doit pas vous être administré dans un vaisseau sanguin.

BARITEKAL ne doit pas être administré à des enfants de moins de 6 mois.

Faites attention avec BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable :

Si vous présentez l'un des troubles suivants, vous devez en discuter avec votre médecin **avant** qu'on vous administre ce médicament :

- si vous avez déjà présenté une réaction défavorable à un anesthésique dans le passé;
- si vous présentez des signes d'infection de la peau au niveau ou à proximité du site d'injection prévu :
- si vous présentez l'une des pathologies suivantes :
 - Maladies du système nerveux central telles que méningite, poliomyélite et troubles affectant la moëlle épinière consécutifs à une anémie;
 - Maux de tête importants ;
 - o Tumeur du cerveau, de la colonne vertébrale ou toute autre tumeur ;
 - o Tuberculose de la colonne vertébrale ;
 - o Traumatisme récent au niveau de la colonne vertébrale :
 - o Tension artérielle très basse ou faible volume sanguin ;
 - o Troubles de la coagulation sanguine ;
 - o Porphyrie aiguë;
 - o Présence de liquide dans les poumons :
 - Septicémie (infection du sang);
- Si vous présentez une maladie cardiaque (par exemple bloc cardiaque total ou partiel, décompensation cardiaque, arythmie) ;
- Si vous présentez des troubles hépatiques ou rénaux ;
- Si vous présentez un trouble neurologique tel que sclérose en plaques, hémiplégie, paraplégie ou troubles neuromusculaires ;
- Si votre état général est altéré.

L'anesthésie intrathécale doit être pratiquée exclusivement par un médecin disposant des connaissances et de l'expérience nécessaires pour ce type d'anesthésie. Le médecin en charge de cette anesthésie est responsable des mesures à prendre pour éviter l'injection dans un vaisseau sanguin et doit savoir comment reconnaitre et traiter les effets indésirables.

Ce médicament est considéré comme « exempt de sodium » et contient une petite quantité de glucose.

<u>Utilisation chez les enfants et les adolescents</u>

L'utilisation de BARITEKAL n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents. L'efficacité et la sécurité de BARITEKAL n'ont pas été démontrées dans la population pédiatrique. Aucune donnée n'est disponible.

L'utilisation de BARITEKAL chez les enfants de moins de six mois est contre-indiquée du fait de l'augmentation du risque de développer une méthémoglobinémie.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, en particulier si vous prenez des médicaments contre les irrégularités des battements cardiaques (anti-arythmiques de classe III) et pour soulager la douleur.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou si vous prévoyez de l'être, vous devez en informer votre médecin qui décidera si vous pouvez recevoir ou non une injection de BARITEKAL. BARITEKAL ne doit pas être administré pour l'anesthésie locale ou régionale lors de l'accouchement.

On ignore si la prilocaïne passe dans le lait maternel. L'allaitement peut être repris environ 24 heures après le traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ne pas conduire, ni utiliser de machines. BARITEKAL peut temporairement impacter votre réactivité et votre coordination musculaire.

Informations importantes concernant certains composants de BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par dose (la dose maximale est de 4 ml de BARITEKAL), autrement dit, il est considéré comme « exempt de sodium ».

3. COMMENT UTILISER BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable?

BARITEKAL vous sera administré par votre médecin.

C'est votre médecin qui vous administrera ce médicament et qui déterminera la dose qui vous convient. Celle-ci se situe habituellement, chez l'adulte, entre 40 et 60 mg de chlorhydrate de prilocaïne (2 à 3 ml de BARITEKAL). La dose maximale est de 80 mg de chlorhydrate de prilocaïne (4 ml de BARITEKAL).

Le médecin vous injectera BARITEKAL dans la partie basse de votre colonne vertébrale alors que vous serez en position assise ou allongée.

Chez les patients dont l'état général est altéré et qui présentent des maladies concomitantes (par exemple occlusion vasculaire, artériosclérose, polyneuropathie diabétique et fonctions hépatique et rénale compromises), une réduction de la dose est indiquée.

Si votre fonction hépatique ou rénale est altérée, une réduction de dose est recommandée.

BARITEKAL est administré par voie intrathécale.

L'équipement, les médicaments et du personnel capable de faire face à une urgence doivent être immédiatement disponibles. De rares cas de réactions graves ont été signalés suite à l'utilisation d'anesthésiques locaux, même en l'absence d'antécédents d'hypersensibilité individuelle chez le patient.

Si vous avez utilisé plus de BARITEKAL que vous n'auriez dû :

Le médecin qui vous administrera BARITEKAL devra être expérimenté dans l'utilisation des anesthésiques locaux par voie intrathécale. Il est donc peu probable que vous receviez une dose trop forte. Cependant, si la dose est injectée accidentellement directement dans le sang, vous pourriez développer des troubles de la vue ou de l'audition de courte durée, des contractions de vos muscles, des tremblements, des convulsions (crises d'épilepsie) et une perte de conscience. Lors de l'administration de BARITEKAL, les équipements adéquats seront disponibles pour vous prendre en charge en cas de surdosage.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, BARITEKAL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Comme pour tous les anesthésiques locaux, une chute de la pression artérielle peut survenir et la fréquence cardiaque peut diminuer.

Il est possible que vous vous sentiez nauséeux, que vous présentiez une baisse de la tension artérielle ou un ralentissement du rythme cardiaque. Les autres effets indésirables éventuels sont des maux de tête suite à l'intervention chirurgicale, des vomissements et des difficultés à uriner.

Voici les effets indésirables possibles :

Très Fréquents : pouvant affecter plus d'1 personne sur 10

Baisse de la tension artérielle, état nauséeux (nausées)

Fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10

Paresthésie, vertiges, vomissements

Peu Fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100

Convulsions, paresthésie péribuccale, perte de conscience, tremblements, sensation d'engourdissement de la langue, troubles d'élocution, troubles auditifs, acouphènes, troubles visuels, douleurs dans le dos, faiblesse musculaire temporaire, ralentissement du rythme cardiaque, augmentation de la tension artérielle.

Rares: pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

Méthémoglobinémie, cyanose, choc anaphylactique, réaction anaphylactique, réactions allergiques, démangeaisons, arachnoïdite, neuropathie, lésions des nerfs périphériques.

Diplopie.

Arrêt cardiaque, battements du cœur irréguliers, dépression respiratoire.

BARITEKAL est susceptible de provoquer des effets secondaires graves en cas d'injection accidentelle hors de l'espace intrathécal ou lors d'une utilisation concomitante avec d'autres anesthésiques locaux. Cela peut entrainer un engourdissement de la langue, des étourdissements, des vertiges, des tremblements et des convulsions. Dans des cas extrêmement rares, la prilocaïne a été associée à des attaques cardiaques, des difficultés à respirer, une perte de sensation dans le bas du corps et à des réactions allergiques pouvant causer des éruptions cutanées, des gonflements ou une pression artérielle très basse.

Un effet indésirable rare mais grave de l'anesthésie intrathécale est un bloc spinal haut ou total avec pour conséquence une dépression cardio-vasculaire et respiratoire.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement 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. www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption mentionnée sur les ampoules et sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas mettre au réfrigérateur.

A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

Après première ouverture, le médicament doit être utilisé immédiatement.

Ce médicament ne doit pas être administré si l'on constate que la solution n'est pas limpide et exempte de particules.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur. Comme ce médicament est réservé à une utilisation en milieu hospitalier, l'élimination des déchets sera directement assurée par l'hôpital. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable ?

La substance active est : le chlorhydrate de prilocaïne.

1 ml de solution injectable contient 20 mg de chlorhydrate de prilocaïne (équivalent à 2%).

1 ampoule de 5 ml de solution contient 100 mg de chlorhydrate de prilocaïne.

Les autres composants sont :

Glucose anhydre, hydroxyde de sodium 1N (pour ajustement du pH), eau pour préparations injectables.

Qu'est ce que BARITEKAL 20 mg/ml, solution injectable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de solution injectable hyperbare. La solution est limpide, incolore.

Ce médicament est présenté en ampoule en verre de type I transparent et incolore.

Boîte de 10 ampoules de 5 ml.

Titulaire

NORDIC GROUP BV SIRIUSDREEF 22

2132 WT HOOFDDORP PAYS-BAS

Exploitant

NORDIC PHARMA

216 BOULEVARD SAINT-GERMAIN 75007 PARIS FRANCE

Fabricant

SIRTON PHARMACEUTICALS SPA

PIAZZA XX SETTEMBRE, 2 22079 VILLA GUARDIA (CO) ITALIE

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Conformément à la réglementation en vigueur.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 5 août 2014.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Ansm (France).

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de santé :

Le RCP est joint à la fin de la notice imprimée sous la forme d'une section détachable.