

Dénomination du médicament

MICROTRAST, pâte orale

Sulfate de baryum.

Encadré

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire notice

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que MICROTRAST, pâte orale et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre MICROTRAST, pâte orale ?
3. Comment prendre MICROTRAST, pâte orale ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MICROTRAST, pâte orale ?
6. Informations supplémentaires.

1. QUEST-CE QUE MICROTRAST, pâte orale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

Classe pharmacothérapeutique : Produit de contraste baryté.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est à usage diagnostique uniquement.

Ce médicament est un produit de contraste à base de sulfate de baryum.

Il vous a été prescrit en vue d'un examen radiologique avec opacification de la partie haute du tube digestif : pharynx, hypopharynx, sophage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MICROTRAST, pâte orale ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

Ne prenez jamais MICROTRAST, pâte orale :

en cas d'occlusion ou de perforation du tube digestif avérée ou suspectée,
en cas de malformation (atrésie) de l'isophage,

· si vous êtes allergique à l'un des composants de MICROTRAST.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec MICROTRAST, pâte orale :

Prévenez le radiologue :

en cas de constipation ou de toute autre maladie du côlon,
si vous avez des difficultés à avaler ou à respirer,
si vous devez subir d'autres examens radiologiques dans les jours qui suivent cet examen.

Interactions avec d'autres médicaments

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien > avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Information importante concernant certains composants de MICROTRAST, pâte orale :

Ce médicament contient du glucose et du saccharose dans l'arôme vanille-caramel. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient du « Parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques.

3. COMMENT PRENDRE MICROTRAST, pâte orale ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

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

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est déterminée par le radiologue en fonction de l'examen. La dose habituelle est de 2 à 4 cuillères à soupe.

Mode d'administration

Ce médicament est destiné à la voie orale.

Afin d'obtenir de meilleures images (absence de bulles d'air) il est recommandé d'avaler la pâte en évitant de la mastiquer.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez utilisé plus de MICROTRAST, pâte orale que vous n'auriez dû :

Vous pouvez souffrir de constipation.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien ; pensez à emporter le tube avec vous.

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

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

Sans objet.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Les effets indésirables peuvent se produire à certaines fréquences qui sont définies comme suit :

très fréquent : effet rapporté chez plus de 1 patient sur 10

fréquent : effet rapporté chez 1 à 10 patients sur 100

peu fréquent : effet rapporté chez 1 à 10 patients sur 1 000

rare : effet rapporté chez 1 à 10 patients sur 10 000

très rare : effet rapporté chez moins de 1 patient sur 10 000

· non connu : fréquence qui ne peut pas être estimée d'après les données disponibles

Les effets indésirables rapportés pour MICROTRAST sont mentionnés ci-dessous.

Fréquence non connue :

réactions allergiques

obstruction des intestins (occlusion intestinale), vomissement, diarrhée, douleurs abdominales, bouchon de selles et de baryte dans le colon (fécalome), constipation, nausée, flatulence

affection respiratoire (pneumopathie inhalation), lésion pulmonaire (fibrose pulmonaire)

étourdissement et sensation de perte de conscience imminente (présyncope)

éruption cutanée avec démangeaison et sensation de brûlure (urticaire), éruption cutanée étendue

En cas de passage de la baryte en dehors du tube digestif, dans l'abdomen, une atteinte sévère du péritoine nécessitant une intervention chirurgicale est possible. Cette situation est néanmoins très exceptionnelle.

Le passage de la baryte dans le sang peut être responsable de thromboses veineuses profondes, choc, détresse respiratoire et coagulation intra vasculaire disséminée.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER MICROTRAST, pâte orale ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser MICROTRAST, pâte orale après la date de péremption mentionnée sur le tube. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Conditions de conservation

Ne pas congeler.

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

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-légout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient MICROTRAST, pâte orale ?

La substance active est : le sulfate de baryum.

Les autres composants sont : glycérol, sorbate de potassium (E202), saccharine sodique (E954), gomme xanthane (E415), parahydroxybenzoate de méthyle sodique (E219), parahydroxybenzoate de propyle sodique (E217), arôme vanille caramel, acide sulfurique, eau purifiée.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que MICROTRAST, pâte orale et contenu de l'emballage extérieur ?

La pâte orale MICROTRAST est fournie dans un tube contenant 150 g ou 800 g de pâte.

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

GUERBET

BP 57400

95943 ROISSY CHARLES DE GAULLE CEDEX

Exploitant

GUERBET FRANCE

22 AVENUE DES NATIONS

93420 VILLEPINTE

Fabricant

GUERBET

BP 57400

95943 ROISSY CHARLES DE GAULLE CEDEX

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

Conformément à la réglementation en vigueur.

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

Informations Internet

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

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Autres

Sans objet.

[Retour en haut de la page](#)

