

**RENSEIGNEMENTS THÉRAPEUTIQUES
AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS**

^NLOMOTIL *

**(comprimés de chlorhydrate de diphénoxylate et de sulfate d'atropine, USP,
2,5 mg/0,025 mg)**

Agent antidiarrhéique

Pfizer Canada SRI
17300, autoroute Transcanadienne
Kirkland (Québec) H9J 2M5

Date de préparation :
17 avril 2019

N° de contrôle : 222941

* M.D. de G.D. Searle & Company LLC
Pfizer Canada SRI, licencié
© Pfizer Canada SRI, 2019

RENSEIGNEMENTS THÉRAPEUTIQUES

^NLOMOTIL*

**(comprimés de chlorhydrate de diphénoxybate et de sulfate d'atropine, USP,
2,5 mg/0,025 mg)**

Agent antidiarrhéique

PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Le mode d'action du diphénoxybate dans l'intestin s'apparente à celui de la morphine ou de médicaments similaires. Son action directe sur le muscle lisse freine la propulsion gastro-intestinale, ce qui entraîne une diminution du péristaltisme et prolonge le transit intestinal.

INDICATIONS ET USAGE CLINIQUE

LOMOTIL (chlorhydrate de diphénoxybate et sulfate d'atropine) est indiqué comme traitement adjuvant de la diarrhée.

Dans le cas d'une diarrhée d'origine bactérienne, on doit administrer le traitement antimicrobien qui s'impose.

CONTRE-INDICATIONS

LOMOTIL (chlorhydrate de diphénoxybate et sulfate d'atropine) est contre-indiqué chez les personnes qui présentent une hypersensibilité connue au chlorhydrate de diphénoxybate ou au sulfate d'atropine ainsi que chez les patients ictériques.

LOMOTIL est également contre-indiqué dans le traitement de la diarrhée associée à l'entérococolite pseudomembraneuse, ainsi que dans les cas de diarrhée causée par des bactéries productrices d'entérotoxines.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

LOMOTIL (CHLORHYDRATE DE DIPHÉNOXYLATE ET SULFATE D'ATROPINE) N'EST PAS UN MÉDICAMENT INOFFENSIF; IL FAUT SUIVRE LES RECOMMANDATIONS POSOLOGIQUES RIGOREUSEMENT, SURTOUT CHEZ L'ENFANT. L'EMPLOI DE LOMOTIL (CHLORHYDRATE DE DIPHÉNOXYLATE ET SULFATE D'ATROPINE) N'EST PAS RECOMMANDÉ CHEZ LES ENFANTS DE MOINS DE 4 ANS. LE SURDOSAGE PEUT ENTRAÎNER UNE TACHYPNÉE, DES CONVULSIONS, UNE DÉPRESSION RESPIRATOIRE SÉVÈRE OU UN COMA, ET CAUSER DE CE FAIT DES LÉSIONS CÉRÉBRALES PERMANENTES OU LA MORT (**VOIR SYMPTÔMES ET TRAITEMENT DU SURDOSAGE**). IL FAUT DONC GARDER CE MÉDICAMENT HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Utilisation chez la femme enceinte ou qui allaite

Il faut soupeser les bienfaits escomptés et tout risque possible encouru par la mère et l'enfant lorsqu'on envisage d'employer LOMOTIL durant la grossesse ou l'allaitement, ou encore chez la femme apte à procréer. La prudence est de mise lorsqu'on administre LOMOTIL à une femme qui allaite, car le chlorhydrate de diphénoxylate et le sulfate d'atropine sont excrétés dans le lait maternel. Certains effets du médicament pourraient se manifester chez les nourrissons allaités dont la mère prend LOMOTIL.

Généralités

LOMOTIL (chlorhydrate de diphénoxylate et sulfate d'atropine) peut occasionner de la somnolence et des étourdissements. L'effet de LOMOTIL sur la capacité de conduire un véhicule

ou d'utiliser des machines n'a pas été rigoureusement évalué. Le patient doit s'abstenir de telles activités tant qu'il n'est pas certain que LOMOTIL n'affecte pas sa vigilance, le médicament pouvant causer un état confusionnel, de la léthargie, de la sédation, de la somnolence et des étourdissements.

Le ralentissement de la motilité intestinale causé par un agent tel que LOMOTIL n'exclut pas la nécessité de recourir à des liquides et à des électrolytes de remplacement, s'il y a lieu. La déshydratation peut faire varier davantage la réponse à LOMOTIL et prédisposer le patient à une intoxication tardive par le diphénoxylate. L'inhibition péristaltique due au médicament peut provoquer une rétention aqueuse dans le côlon, laquelle peut aggraver l'état de déshydratation et le déséquilibre électrolytique. S'il se produit une déshydratation ou un déséquilibre électrolytique sévères, il faut cesser l'administration de LOMOTIL jusqu'à la mise en route d'un traitement correctif approprié.

La prise de LOMOTIL avec d'autres déprimeurs du système nerveux central (SNC) tels que barbituriques, benzodiazépines et autres sédatifs/hypnotiques, anxiolytiques et tranquillisants, myorelaxants, anesthésiques généraux, antipsychotiques, autres opioïdes et alcool peut amplifier la dépression du SNC, les étourdissements et la somnolence. Une étroite surveillance du patient s'impose lors de l'utilisation concomitante de n'importe lesquels de ces agents.

Utilisation chez l'enfant

Il faut administrer LOMOTIL avec grande prudence aux enfants, étant donné que des signes d'atropinisme peuvent se manifester, même aux doses recommandées, surtout chez les patients atteints du syndrome de Down. La prudence s'impose particulièrement chez les jeunes enfants, leur réponse à LOMOTIL étant variable. L'emploi de LOMOTIL n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 4 ans (*voir* **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**).

Utilisation dans des populations particulières

LOMOTIL doit être utilisé avec extrême prudence en présence de cirrhose, d'une autre affection hépatique ou d'anomalies des résultats de l'exploration fonctionnelle hépatique, en raison du risque de coma hépatique.

Il a été signalé que les inhibiteurs de la motilité intestinale ou les ralentisseurs du transit intestinal provoquent le mégacôlon toxique chez certains patients souffrant de colite ulcéreuse aiguë. Par conséquent, il faut surveiller de près les patients atteints de colite ulcéreuse aiguë et cesser sans tarder l'emploi de LOMOTIL si une distension abdominale ou d'autres symptômes défavorables se manifestent.

Risque d'accoutumance

En théorie, des doses élevées de LOMOTIL peuvent entraîner une pharmacodépendance. Il ne faut donc pas dépasser la posologie recommandée. La structure et la pharmacologie du diphénoxylate étant similaires à celles de la mépéridine et d'autres médicaments associés à un risque confirmé de pharmacodépendance, il faut administrer LOMOTIL avec grande prudence aux patients qui reçoivent des médicaments créant une accoutumance, à ceux chez qui on observe une tendance à la toxicomanie et à ceux qui, en raison de leurs antécédents, pourraient augmenter la posologie de leur propre chef. Comme une dose sous-thérapeutique de sulfate d'atropine a été ajoutée au chlorhydrate de diphénoxylate afin de prévenir le surdosage délibéré, il faut observer à la lettre les contre-indications ainsi que les précautions relatives à l'usage du sulfate d'atropine.

Interactions médicamenteuses

LOMOTIL peut potentialiser l'action des barbituriques, des tranquillisants et de l'alcool. Il faut donc surveiller étroitement le patient qui prend simultanément ces substances.

Étant donné que le diphénoxylate possède une structure chimique semblable à celle de la mépéridine, l'emploi concomitant de LOMOTIL et d'inhibiteurs de la monoamine-oxydase peut théoriquement provoquer une crise hypertensive.

La prise de LOMOTIL avec d'autres dépresseurs du SNC peut amplifier la dépression du SNC, les étourdissements et la somnolence.

EFFETS INDÉSIRABLES

L'effet indésirable le plus souvent signalé est la nausée. Les autres symptômes qu'on a signalés suivant la prise de doses thérapeutiques sont énumérés ci-après.

Troubles généraux : Malaises

Système nerveux : Somnolence, coma, léthargie, sédation/torpeur, agitation, étourdissements, insomnie, céphalées, vision brouillée, dépression, euphorie, confusion, paresthésie, hallucinations

Appareil respiratoire : Dépression respiratoire

Appareil digestif : Vomissements, anorexie, nausées, ballonnements, malaises abdominaux, crampes, iléus paralytique, mégacôlon toxique, pancréatite, troubles gastro-intestinaux

Troubles allergiques : Anaphylaxie, prurit, éruption cutanée, urticaire géante, œdème angioneurotique

Les effets suivants, imputables au sulfate d'atropine, peuvent également se manifester, surtout chez l'enfant : sécheresse de la peau et des muqueuses, hyperthermie, tachycardie, rétention urinaire et bouffées de chaleur.

SYMPTÔMES ET TRAITEMENT DU SURDOSAGE

Si vous pensez avoir pris une trop grande quantité de **LOMOTIL**, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Il faut conserver les comprimés de chlorhydrate de diphénoxylylate et de sulfate d'atropine dans un contenant à l'épreuve des enfants et hors de la portée de ces derniers, puisque le surdosage peut entraîner une dépression respiratoire sévère ou un coma, et causer de ce fait des lésions cérébrales permanentes ou la mort (*voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS*).

Symptômes

Les premiers signes d'un surdosage de LOMOTIL (chlorhydrate de diphénoxylylate et sulfate d'atropine) peuvent inclure la sécheresse de la peau et des muqueuses, la mydriase, l'agitation, les bouffées de chaleur de même que l'hyperthermie et la tachycardie. Ces premiers signes peuvent être suivis des manifestations suivantes : léthargie ou coma, réflexes hypotoniques, nystagmus, myosis extrême, tachypnée, encéphalopathie toxique, convulsions et dépression respiratoire sévère. Certains enfants ont été victimes d'un arrêt cardiaque.

Traitement

Tout cas de surdosage possible de LOMOTIL doit être considéré comme grave; le patient doit demeurer en observation médicale pendant au moins 48 heures.

On conseille de procéder à un lavage gastrique, de maintenir les voies respiratoires libres et, au besoin, de recourir à la ventilation mécanique. Le lavage gastrique doit être effectué avec la prudence qui s'impose chez le patient inconscient, de préférence au moyen d'une sonde endotrachéale à ballonnet. Si le patient n'est pas comateux, il pourrait être indiqué de lui administrer une préparation de charbon activé.

On peut administrer des antagonistes des narcotiques tels que Chlorhydrate de naloxone pour traiter la dépression respiratoire provoquée par les narcotiques ou des composés médicamenteux apparentés, tel LOMOTIL.

Posologie de Chlorhydrate de naloxone chez l'adulte

Chez l'adulte, Chlorhydrate de naloxone peut être administré à raison de 0,4 mg par voie intraveineuse. On peut administrer des doses additionnelles de 0,4 mg à intervalles de 2 ou 3 minutes, jusqu'à l'amélioration adéquate de la ventilation pulmonaire. La posologie des injections subséquentes, s'il y a lieu, doit être réglée en fonction du degré de dépression respiratoire. Étant donné que le chlorhydrate de naloxone a une durée d'action plus courte que le chlorhydrate de diphénoxylate, l'amélioration de la respiration observée après son administration peut être suivie d'une dépression respiratoire. Bien que les signes de surdosage et de dépression respiratoire puissent ne pas se manifester immédiatement après l'ingestion de LOMOTIL, la dépression respiratoire peut survenir dans les 12 à 30 heures qui suivent. Par conséquent, le patient doit demeurer sous surveillance constante jusqu'à ce que l'effet du chlorhydrate de diphénoxylate sur la respiration, lequel peut persister plusieurs heures, ait disparu. La période d'observation doit se prolonger pendant au moins 48 heures, de préférence en milieu hospitalier.

Posologie de Chlorhydrate de naloxone chez l'enfant

En cas de surdosage confirmé ou soupçonné de narcotiques chez l'enfant, Chlorhydrate de naloxone peut être administré à une dose initiale de 0,005 à 0,01 mg/kg de poids corporel par voie intraveineuse, intramusculaire ou sous-cutanée. Cette dose peut être répétée comme chez l'adulte, selon les directives émises précédemment. Au besoin, Chlorhydrate de naloxone peut être dilué dans de l'eau stérile pour injection.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adultes

La dose initiale habituelle de LOMOTIL (chlorhydrate de diphénoxylate et sulfate d'atropine) est de 5 mg (2 comprimés), 3 ou 4 fois par jour (la posologie maximale recommandée est de 20 mg/24 heures en prises fractionnées). La dose d'entretien à administrer par la suite doit être individualisée. On doit diminuer la dose dès qu'on parvient à maîtriser les symptômes. La dose d'entretien peut ne correspondre qu'au quart de la dose initiale.

Enfants

NE PAS EMPLOYER CE PRODUIT CHEZ LES ENFANTS DE MOINS DE 4 ANS (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Chez l'enfant, la posologie initiale recommandée de LOMOTIL, calculée d'après le poids, s'établit comme suit :

de 0,3 à 0,4 mg/kg par jour
en prises fractionnées

Pour plus de commodité, on peut déterminer la posologie approximative (pour les enfants de poids moyen) à l'aide du tableau suivant :

ÂGE	POIDS CORPOREL APPROXIMATIF	DOSE QUOTIDIENNE TOTALE
4 à 8 ans	20 à 27 kg	2,5 mg, 3 fois par jour
9 à 12 ans	27 à 36 kg	2,5 mg, 4 fois par jour
13 ans ou plus	---	5 mg, 4 fois par jour

Comme chez l'adulte, on doit diminuer la dose dès qu'on parvient à maîtriser les symptômes.

Les schémas posologiques recommandés chez l'enfant ne sont présentés qu'à titre indicatif; ils doivent être adaptés en fonction de l'état nutritionnel global et du degré de déshydratation de l'enfant. On ne doit pas dépasser les doses recommandées.

PRÉSENTATION

Comprimés - Chaque comprimé rond de couleur blanche, gravé de la marque « SEARLE » d'un côté et du chiffre « 61 » de l'autre, contient 2,5 mg de chlorhydrate de diphénoxylate et 0,025 mg de sulfate d'atropine.

Ingrédients non médicinaux : Acacia, amidon de maïs, huile minérale, stéarate de magnésium, sorbitol, saccharose, talc.

Les comprimés sont offerts en flacons de 250.

Conserver à une température de 15 à 25 °C, à l'abri de la lumière.

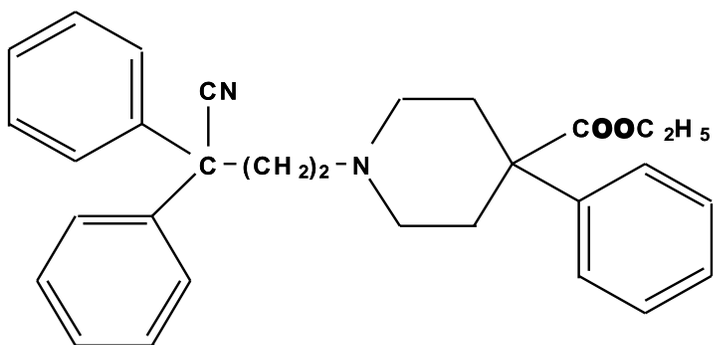
LOMOTIL est un narcotique.

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Dénomination commune : Chlorhydrate de diphénoxylate

Dénomination chimique : 1-(3-cyano-3,3-diphénylpropyl)-4-phénylpyridine-4-carboxylate d'éthyle

Formule développée :



Formule empirique : $C_{30}H_{32}N_2O_2 \cdot HCl$

Poids moléculaire : 489,06

Forme physique : Poudre blanche, cristalline et inodore

Solubilité (à 25 °C, mg/mL) : Acide acétique 500

Chloroforme 360

Méthanol > 50

Éthanol 3

Eau 0,8

Point de fusion : 220,5 à 222 °C

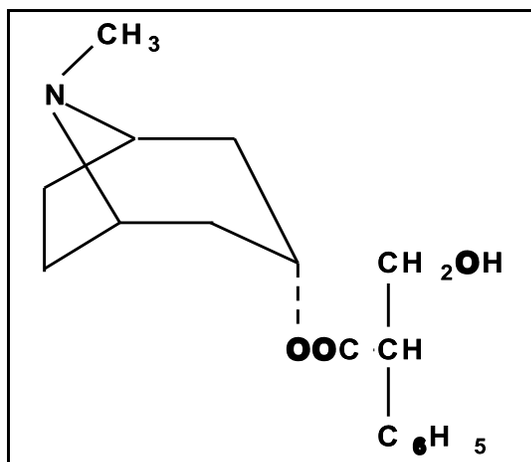
pH : 3,3 (solution aqueuse saturée)

pKa : 7,1

Dénomination commune : Sulfate d'atropine

Dénomination chimique : *rac*-2(2*R*)-3-hydroxy-2-phénylpropanoate de tropan-3 α -yle

Formule développée :



Formule empirique : $2 (C_{17}H_{23}NO_3) \cdot H_2SO_4 \cdot H_2O$

Poids moléculaire : 694,84

Forme physique : Cristaux inodores et incolores ou poudre blanche cristalline

Solubilité : 1 g se dissout dans : 0,4 mL d'eau
2,5 mL d'alcool en ébullition
2,5 mL de glycérol
420 mL de chloroforme
3000 mL d'éther

Point de fusion : 190 à 194 °C

pH : 5,4

pKa : 9,9 (20 °)

VEUILLEZ LIRE CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT.

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LOMOTIL

Comprimés de chlorhydrate de diphénoxybate et de sulfate d'atropine, USP

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **LOMOTIL** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **LOMOTIL** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on LOMOTIL?

- LOMOTIL est utilisé avec d'autres médicaments pour soulager la diarrhée.

Comment LOMOTIL agit-il?

- LOMOTIL réduit les mouvements des muscles des intestins, ce qui ralentit le déplacement des selles dans l'intestin.

Quels sont les ingrédients de LOMOTIL?

Ingrédients médicinaux : chlorhydrate de diphénoxybate et sulfate d'atropine

Ingrédients non médicinaux : acacia, amidon de maïs, huile minérale, stéarate de magnésium, sorbitol, saccharose et talc

Sous quelles formes se présente LOMOTIL?

Comprimés contenant 2,5 mg de chlorhydrate de diphénoxybate et 0,025 mg de sulfate d'atropine

LOMOTIL ne doit pas être utilisé si :

- vous êtes allergique au chlorhydrate de diphénoxybate ou au sulfate d'atropine;
- vous êtes allergique à l'un des autres ingrédients de LOMOTIL;
- vous faites une jaunisse, maladie qui provoque une coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux;
- vous avez une diarrhée causée par des bactéries.

L'emploi de LOMOTIL n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 4 ans.

Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation appropriée du médicament, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre LOMOTIL. Informez-le de toutes vos maladies et de tous vos problèmes de santé, notamment si vous :

- avez des antécédents d'alcoolisme ou de toxicomanie;
- êtes enceinte ou planifiez une grossesse;
- allaitez ou prévoyez allaiter;
- souffrez de déshydratation sévère ou d'un déséquilibre électrolytique;
- avez actuellement ou avez déjà eu des problèmes de foie;

- avez actuellement ou avez déjà eu une maladie des intestins (appelée « colite ulcéreuse »).

Autres mises en garde

Conduite automobile et utilisation de machines

- LOMOTIL peut provoquer de la somnolence ou des étourdissements. Vous devez éviter de faire fonctionner des machines dangereuses ou de conduire un véhicule lorsque vous commencez à prendre ce médicament.

Emploi chez l'enfant

- L'emploi de LOMOTIL n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 4 ans. Si votre enfant se fait prescrire LOMOTIL par son médecin, il sera surveillé de près. Les médecins doivent utiliser LOMOTIL avec très grande prudence chez les enfants, et tout particulièrement ceux atteints du syndrome de Down. Discutez avec votre médecin de l'emploi de ce produit par votre enfant en toute sécurité.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments/drogues, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec LOMOTIL :

- Médicaments pouvant agir sur votre système nerveux, comme :
 - les barbituriques (p. ex. le phénobarbital);
 - les benzodiazépines (médicaments qui aident à dormir ou à réduire l'anxiété, p. ex. le lorazépam et l'alprazolam);
 - les sédatifs (médicaments qui aident à dormir);
 - les anxiolytiques (médicaments qui aident à réduire l'anxiété);
 - les tranquillisants (médicaments qui aident à se calmer);
 - les relaxants musculaires (médicaments qui aident à soulager les spasmes musculaires et les maux de dos, p. ex. le méthocarbamol et la cyclobenzaprine);
 - les anesthésiques généraux (médicaments utilisés pendant les opérations);
 - les antipsychotiques (médicaments utilisés pour le traitement de la schizophrénie ou d'autres maladies mentales, p. ex. l'olanzapine, la clozapine et l'halopéridol);
 - les opioïdes (médicaments utilisés pour traiter la douleur, p. ex. l'oxycodone, la codéine, la morphine, l'hydromorphone, la mépéridine et le tramadol);
 - l'alcool;
 - les inhibiteurs de la monoamine-oxydase (médicaments, tels que le sulfate de phénelzine, le sulfate de tranlycypromine, le moclobémide ou la sélégiline, utilisés pour le traitement de la dépression ou de la maladie de Parkinson).

Comment prendre LOMOTIL?

- Prenez toujours LOMOTIL exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau.
- Il faut boire beaucoup d'eau pendant le traitement par LOMOTIL.

Dose habituelle chez l'adulte

- La première dose est habituellement de 2 comprimés, à prendre 3 ou 4 fois par jour.
- Il revient à votre médecin de déterminer la quantité de LOMOTIL que vous devrez prendre par la suite et la durée du traitement.

Dose habituelle chez l'enfant de 4 ans ou plus

- Votre médecin calculera la dose que doit recevoir votre enfant en se basant sur son poids.

Surdose

Si vous pensez avoir pris une trop grande quantité de LOMOTIL, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOMOTIL?

Lorsque vous prenez LOMOTIL, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires possibles :

- Sensation de malaise
- Somnolence
- Fatigue
- Agitation
- Étourdissements
- Difficultés à dormir
- Mal de tête
- Vision brouillée
- Excitation inhabituelle
- Confusion
- Sensation de picotements dans les mains, les pieds ou une autre partie du corps
- Humeur déprimée
- Perte d'appétit, ballonnement, crampes abdominales, constipation
- Peau sèche
- Difficulté à uriner

Effets secondaires graves et mesure à prendre			
Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiatement
	Cas sévères seulement	Tous les cas	
FRÉQUENCE INCONNUE			
Dépression respiratoire (respiration anormale) : respiration difficile ou lente			√
Effets sur le système nerveux : dépression, étourdissements ou somnolence, sédation		√	
Coma			√
Mégacôlon toxique (enflure du côlon) : gonflement de l'abdomen, diarrhée contenant du sang ou importante, fréquence cardiaque rapide, fièvre, selles douloureuses, choc, douleur à l'estomac, sensibilité de l'abdomen			√
Pancréatite (enflure du pancréas) : fréquence cardiaque rapide, fièvre, nausées, sensibilité de l'abdomen au toucher, douleur dans le haut de l'abdomen, vomissements		√	
Réaction allergique : difficulté à respirer, difficulté à avaler, fièvre, urticaire, démangeaison de la peau, éruption cutanée, enflure de la langue, de la gorge ou du visage			√
Hallucinations : perception d'images ou de sons qui ne sont pas réels		√	

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire inconfortable qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- en consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour savoir comment déclarer un effet indésirable en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation

Conservez ce médicament entre 15 et 25 °C, à l'abri de la lumière.

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

Pour en savoir plus sur LOMOTIL :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie de produit intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le site Web de Santé Canada (<http://www.hc-sc.gc.ca/index-fra.php>), sur le site du fabricant (<http://www.pfizer.ca>), ou encore, en composant le 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Dernière révision : 17 avril 2019