

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 23/12/2022

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**ACETYLLEUCINE VIATRIS 500 mg, comprimé**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acétylleucine..... 500,00 mg  
Pour un comprimé.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

Comprimé blanc, biconvexe et de forme allongée.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse chez l'adulte.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

#### Posologie

##### Chez l'adulte

La dose recommandée chez l'adulte est de 1,5 à 2 g par jour, soit 3 à 4 comprimés, en deux prises matin et soir.

La durée du traitement est variable selon l'évolution clinique (entre 10 jours et 5 à 6 semaines) ; au début du traitement ou en cas d'insuccès, la posologie peut être augmentée sans inconvénient jusqu'à 3 g et même 4 g par jour, soit 6 à 8 comprimés par jour.

#### Mode d'administration

Voie orale.

A prendre avec un grand verre d'eau.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

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

Des réactions d'hypersensibilité (pouvant être sévères, par exemple choc anaphylactoïde, œdème laryngé) ont été observées. Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité après l'administration d'acétylleucine (voir rubrique 4.8).

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

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée.

### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

#### **Grossesse**

Il n'existe pas de données ou il existe des données limitées sur l'utilisation de l'acétylleucine chez la femme enceinte. Il n'existe pas de données chez l'animal en ce qui concerne la toxicité sur la reproduction (voir rubrique 5.3). Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de ACETYLLEUCINE VIATRIS 500 mg, comprimé durant la grossesse.

#### **Allaitement**

On ne sait pas si l'acétylleucine et ses métabolites sont excrétés dans le lait maternel. Un risque pour l'enfant allaité ne peut être exclu. ACETYLLEUCINE VIATRIS 500 mg, comprimé ne doit pas être utilisé durant l'allaitement.

#### **Fertilité**

Il n'y a pas de données sur les effets de l'acétylleucine sur la fertilité.

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

ACETYLLEUCINE VIATRIS 500 mg, comprimé n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines..

#### **4.8. Effets indésirables**

Les effets indésirables sont classés comme indiqué ci-dessous par classe de systèmes d'organes MedDRA et par fréquence. La fréquence est définie selon la convention suivante : très fréquente ( $\geq 1/10$ ), fréquente ( $\geq 1/100$  et  $< 1/10$ ), peu fréquente ( $\geq 1/1\ 000$  et  $< 1/100$ ), rare ( $\geq 1/10\ 000$  et  $< 1/1\ 000$ ), très rare ( $< 1/10\ 000$ ), fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles).

<b>CLASSE DE SYSTEMES D'ORGANES (Classification MedDRA)</b>	<b>Très rare (&lt;1/10,000)</b>	<b>Fréquence indéterminée</b>
Affections du système immunitaire		Réactions d'hypersensibilité, choc anaphylactoïde et œdème laryngé
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Démangeaisons (parfois associés à du prurit), érythème, urticaire	
Affections gastro-intestinales		Douleurs abdominales

#### **Déclaration des effets indésirables suspectés**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté 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 - Site internet : [www.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr).

#### **4.9. Surdosage**

Les informations concernant les surdosages avec l'acétylleucine sont limitées.  
En cas de surdosage un traitement symptomatique doit être pris si nécessaire.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : ANTIVERTIGINEUX, code ATC : N07CA04. Antivertigineux de mécanisme d'action inconnu.**

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Après administration par voie orale, le pic de concentration plasmatique en acétylleucine est atteint après 2 heures environ.

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Les données non cliniques ne révèlent aucun risque significatif pour l'homme sur la base d'études conventionnelles de toxicité à doses aiguës et répétées.

Il n'existe aucune donnée de toxicité disponible pour évaluer les effets du produit sur la fertilité et le développement embryo-fœtal..

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

Amidon de maïs pré-gélatinisé, carbonate de calcium lourd, stéarate de magnésium.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

### 6.3. Durée de conservation

30 mois.

### 6.4. Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

### 6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Boîte de 30, 60 ou 90 comprimés sous plaquettes (PVC/Aluminium).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### 6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

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

**VIATRIS SANTE**

1 RUE DE TURIN

69007 LYON

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

- 34009 419 928 6 5 : 30 comprimés sous plaquettes (PVC/Aluminium).
- 34009 419 929 2 6 : 60 comprimés sous plaquettes (PVC/Aluminium).
- 34009 419 930 0 8 : 90 comprimés sous plaquettes (PVC/Aluminium).

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Date de première autorisation : {JJ mois AAAA}

Date de dernier renouvellement : {JJ mois AAAA}

## 10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

{JJ mois AAAA}

## 11. DOSIMETRIE

Sans objet.

## 12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES

Sans objet.

---

# CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale.