



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE<sup>®</sup> 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE<sup>®</sup> 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

**DÉNOMINATION**

RESITUNE<sup>®</sup> 75 mg, comprimé gastro-résistant

RESITUNE<sup>®</sup> 100 mg, comprimé gastro-résistant

**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

*Comprimé à 75 mg* : chaque comprimé gastro-résistant contient 75 mg d'acide acétylsalicylique.

*Comprimé à 100 mg* : chaque comprimé gastro-résistant contient 100 mg d'acide acétylsalicylique.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

**FORME PHARMACEUTIQUE**

Comprimé gastro-résistant.

*Comprimé à 75 mg* : comprimé gastro-résistant, rose, en forme de cœur, biconvexe, non marqué.

*Comprimé à 100 mg* : comprimé gastro-résistant, blanc, en forme de cœur, biconvexe, non marqué.

**DONNÉES CLINIQUES**

● **Indications thérapeutiques**

- Prévention secondaire de l'infarctus du myocarde, des accidents ischémiques transitoires et des accidents vasculaires cérébraux.
- Prévention de la morbidité cardiovasculaire chez les patients atteints d'angor stable.
- Prévention de la morbidité cardiovasculaire chez les patients ayant des antécédents d'angor instable, en dehors de la phase aiguë.
- Prévention de l'occlusion du greffon après un pontage aorto-coronarien (PAC) ou un pontage infra-inguinal.
- Angioplastie coronaire, en dehors de la phase aiguë.

● **Posologie et mode d'administration**

Adultes :

- *Prévention secondaire de l'infarctus du myocarde* : la dose recommandée est de 75 mg à 150 mg une fois par jour.
- *Prévention de la morbidité cardiovasculaire chez les patients atteints d'angor stable* : la dose recommandée est de 75 mg à 150 mg une fois par jour.



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

- *Prévention de la morbidité cardiovasculaire chez les patients ayant des antécédents d'angor instable, en dehors de la phase aiguë* : la dose recommandée est de 75 mg à 150 mg une fois par jour.

- *Prévention de l'occlusion du greffon après un pontage aorto-coronarien (PAC) ou un pontage infra-inguinal* : la dose recommandée est de 75 mg à 150 mg une fois par jour.

- *Angioplastie coronaire, en dehors de la phase aiguë* : la dose recommandée est de 75 mg à 150 mg une fois par jour.

- *Prévention secondaire des accidents ischémiques transitoires (AIT) et des accidents vasculaires cérébraux* : la dose recommandée est de 75 mg à 300 mg une fois par jour.

Sujet âgé : En général, l'acide acétylsalicylique doit être utilisé avec précaution chez les personnes âgées qui sont plus sujettes aux effets indésirables. La posologie usuelle adulte est recommandée en l'absence d'insuffisance rénale ou hépatique sévère (voir rubriques « Contre-indications » et « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi »). Le traitement devra être revu régulièrement.

Population pédiatrique : L'acide acétylsalicylique ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents de moins de 16 ans, sauf sur avis médical et lorsque le bénéfice l'emporte sur le risque (voir rubrique « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi »).

**CTJ :**

Posologie de 75 mg à 150 mg : 0,088 € à 0,175 € (boîtes de 30 comprimés) - 0,061 € à 0,122 € (boîtes de 90 comprimés).

Posologie de 75 mg à 300 mg : 0,088 € à 0,351 € (RESITUNE 75 mg boîtes de 30 comprimés) - 0,088 € à 0,263 € (RESITUNE 100 mg boîtes de 30 comprimés) – 0,061 € à 0,244 € (RESITUNE 75 mg boîtes de 90 comprimés) – 0,061 € à 0,183 € (RESITUNE 100 mg boîtes de 90 comprimés).

**Mode d'administration** : Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés entiers avec suffisamment de boisson (1/2 verre d'eau). En raison de l'enrobage gastro-résistant, les comprimés ne doivent pas être écrasés, cassés ou mâchés. L'enrobage prévient les effets irritants sur l'intestin. Les comprimés ne doivent pas être pris avec un antiacide car ce dernier va augmenter le pH de l'estomac et dégrader l'enrobage entérique.

Etant donné que sa forme pharmaceutique entraîne une absorption différée, RESITUNE n'est pas indiqué chez les patients présentant un infarctus du myocarde aigu. Cependant, en cas d'urgence, les comprimés peuvent être écrasés ou mâchés dans le but d'accélérer l'absorption de l'acide acétylsalicylique.

**• Contre-indications**

- Hypersensibilité aux salicylés ou aux inhibiteurs de la prostaglandine synthétase (par exemple certains patients asthmatiques peuvent présenter une crise d'asthme ou de syncope) ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique « Liste des excipients ».



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

- Ulcère gastroduodéal actif ou récurrent et/ou saignements gastriques et/ou intestinaux ou autres types de saignements, notamment hémorragies vasculaires cérébrales.
  - Diathèse hémorragique ; troubles de l'hémostase, notamment hémophilie et thrombopénie.
  - Insuffisance hépatique sévère.
  - Insuffisance rénale sévère.
  - Posologies supérieures à 100 mg/jour au cours du troisième trimestre de la grossesse (voir rubrique « Grossesse et allaitement »).
- Méthotrexate utilisé à des posologies > 15 mg/semaine (voir rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

• **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

RESITUNE n'est pas destiné à être utilisé comme anti-inflammatoire / analgésique / antipyrétique.

**Population pédiatrique :** Recommandé pour une utilisation chez les adultes et les adolescents à partir de 16 ans. Ce médicament n'est pas recommandé chez les adolescents/enfants de moins de 16 ans sauf si les bénéfices attendus l'emportent sur les risques. L'aspirine peut être un facteur contribuant à provoquer un syndrome de Reye chez certains enfants.

Il y a un risque accru d'hémorragie, particulièrement au cours ou après une intervention chirurgicale (y compris dans le cas d'interventions mineures, par exemple une extraction dentaire). A utiliser avec prudence avant une intervention chirurgicale, y compris une extraction dentaire. L'interruption temporaire du traitement peut être nécessaire.

RESITUNE n'est pas recommandé en cas de ménorragie car il peut aggraver les saignements menstruels.

RESITUNE doit être utilisé avec précaution en cas d'hypertension et en cas d'antécédents d'ulcère gastrique ou duodéal ou d'épisodes hémorragiques, ou chez les patients recevant un traitement anticoagulant.

Les patients doivent signaler tout symptôme de saignements inhabituels à leur médecin. Si des saignements gastro-intestinaux ou des ulcérations se produisent, le traitement doit être interrompu.

RESITUNE doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique modérée (contre-indiqué si sévère) ou chez les patients déshydratés, puisque l'utilisation d'AINS peut entraîner une détérioration de la fonction rénale. Les tests de la fonction hépatique doivent être effectués régulièrement chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée.

L'acide acétylsalicylique peut favoriser l'apparition d'un bronchospasme et de crises d'asthme ou d'autres réactions d'hypersensibilité. Les facteurs de risque sont asthme, rhume des foins, polypose nasale ou maladies respiratoires chroniques. Il en est de



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

même pour les patients qui présentent également des réactions allergiques (réactions cutanées, démangeaisons ou urticaire par ex.) à d'autres substances.

Des réactions cutanées graves, y compris le syndrome de Steven-Johnson, ont rarement été rapportées chez des patients recevant de l'acide acétylsalicylique (voir rubrique « Effets indésirables »). RESITUNE doit être arrêté dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des muqueuses ou de tout autre signe d'hypersensibilité.

Les patients âgés sont particulièrement sensibles aux effets indésirables des AINS, y compris l'acide acétylsalicylique. Parmi les effets indésirables les plus fréquents : saignements gastro-intestinaux et perforations pouvant être fatales (voir rubrique « Posologie et mode d'administration »). Si un traitement prolongé est nécessaire, les patients doivent être contrôlés régulièrement.

Un traitement concomitant de RESITUNE avec d'autres médicaments susceptibles de modifier l'hémostase (c'est-à-dire des anticoagulants comme la warfarine, des agents thrombolytiques et des antiagrégants plaquettaires, des anti-inflammatoires et des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine) n'est pas recommandé, sauf en cas d'indication stricte, car cette association peut majorer le risque d'hémorragie (voir la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »). Si leur administration simultanée ne peut pas être évitée, une surveillance étroite des signes d'hémorragie est recommandée.

Une attention particulière doit être portée aux patients recevant un traitement concomitant qui pourrait augmenter le risque d'ulcère, tels que les corticostéroïdes par voie orale, les inhibiteurs sélectifs de recapture de la sérotonine et le déférasirox (voir rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

L'aspirine à faible dose diminue l'excrétion d'acide urique. De ce fait, les patients qui souffrent d'une diminution de l'excrétion d'acide urique peuvent avoir des crises de goutte (voir rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

Le risque d'induction d'une hypoglycémie par les sulfamides hypoglycémiantes et l'insuline peut être potentialisé en cas de prise de RESITUNE (voir rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

**• Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

**Interactions pharmacodynamiques**

Anticoagulants, médicaments thrombolytiques /autres inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire : Les salicylates inhibent la fonction des plaquettes et, par conséquent, intensifient l'effet des anticoagulants. Comme il y a une augmentation du risque de saignement, il faut être prudent en cas de traitement associé. Il est conseillé de surveiller la coagulation.

Ciclosporine, tacrolimus : Il est possible que l'administration concomitante d'AINS et de ciclosporine ou de tacrolimus augmente l'effet néphrotoxique de la ciclosporine ou du tacrolimus.



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

La fonction rénale doit être surveillée quand des AINS sont associés à l'un des médicaments ci-dessous :

Diurétiques et antihypertenseurs : Les AINS peuvent diminuer les effets antihypertenseurs des diurétiques et des antihypertenseurs. Comme pour les autres AINS, l'administration concomitante d'acide acétylsalicylique avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion augmente le risque d'insuffisance rénale aiguë.

Corticostéroïdes et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : L'association d'acide acétylsalicylique et de corticostéroïdes ou d'autres AINS peut provoquer une augmentation du risque d'hémorragie gastro-intestinale.

Médicaments augmentant l'excrétion d'acide urique : Les salicylates contrent l'effet du probénécide ; cette association doit donc être évitée.

Ibuprofène : Des données expérimentales suggèrent que l'ibuprofène peut inhiber l'effet des faibles doses d'aspirine sur l'agrégation plaquettaire lorsque les médicaments sont administrés simultanément. Cependant, les limites de ces données et les incertitudes concernant l'extrapolation des données ex vivo au contexte clinique ne permettent pas d'établir de conclusions définitives concernant une utilisation régulière de l'ibuprofène, et un effet cliniquement significatif est considéré comme peu probable en cas d'utilisation occasionnelle de l'ibuprofène (voir rubrique « Propriétés pharmacodynamiques »).

**Interactions pharmacocinétiques**

Méthotrexate : L'acide acétylsalicylique et les autres AINS inhibent la sécrétion tubulaire du méthotrexate. Un traitement combiné entraînera donc une augmentation des concentrations plasmatiques du méthotrexate. Cela augmente le risque d'effets indésirables dus au méthotrexate, qui est particulièrement élevé après l'administration de fortes doses (oncologiques). Un traitement combiné comprenant une forte dose de méthotrexate doit donc être évité. Les études portant sur l'administration concomitante d'acide acétylsalicylique et d'une faible dose de méthotrexate montrent que l'acide acétylsalicylique augmente nettement la concentration plasmatique du 7-OH méthotrexate, métabolite potentiellement cytotoxique.

Digoxine et lithium : L'acide acétylsalicylique inhibe l'excrétion rénale de la digoxine et du lithium, ce qui aboutit à une augmentation des concentrations plasmatiques de ces agents. Il est recommandé de pratiquer des dosages des concentrations plasmatiques de la digoxine et du lithium au début du traitement par acide acétylsalicylique et au moment de son interruption. Une adaptation de la dose peut être nécessaire.

Acide valproïque : Il a été rapporté que l'acide acétylsalicylique diminue la fixation du valproate à l'albumine sérique, ce qui augmente ses concentrations plasmatiques libres à l'état d'équilibre.

Phénytoïne : Le salicylate diminue la liaison de la phénytoïne à l'albumine plasmatique, ce qui peut conduire à une augmentation de la fraction libre de phénytoïne et aboutir à une augmentation de la clairance de la phénytoïne totale. L'interaction entre le déplacement du médicament lié à l'albumine et l'augmentation de la clairance systémique crée une nette diminution des concentrations plasmatiques de phénytoïne



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

totale ; cependant, elle ne semble pas avoir beaucoup d'effet sur les concentrations plasmatiques de phénytoïne non liée, et donc, sur l'effet thérapeutique.

Sulfonylurées : On considère que les salicylés ont la capacité de potentialiser l'effet hypoglycémique des sulfonylurées. Un certain nombre de rapports de cas le laissent suggérer. Le mécanisme n'est pas clair mais il est possible qu'il implique une diminution de la liaison des sulfonylurées à la sérum-albumine. Cependant, on a observé une diminution de la concentration sérique totale du glibenclamide et une augmentation de sa clairance orale après son administration concomitante avec de l'acide acétylsalicylique.

Acide nicotinique : Dans une étude expérimentale, on a observé une nette augmentation du taux plasmatique d'acide nicotinique après l'administration d'1 g d'acide acétylsalicylique. Ce mécanisme intègre probablement l'inhibition compétitive de la conjugaison de l'acide nicotinique à la glycine.

• **Grossesse et allaitement**

**Grossesse** :

Doses faibles (jusqu'à 100 mg/jour) : Les études cliniques indiquent que l'utilisation de doses allant jusqu'à 100 mg/jour dans une utilisation obstétricale encadrée, nécessitant une surveillance spécialisée, paraît sûre.

Doses comprises entre 100 mg et 300 mg/jour : L'expérience clinique est insuffisante concernant l'utilisation de posologies au delà de 100 mg/jour lors de la grossesse. L'inhibition de la synthèse des prostaglandines peut avoir des conséquences négatives sur la grossesse. Des données issues d'études épidémiologiques suggèrent une augmentation des risques d'avortements spontanés après l'utilisation d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines en début de grossesse. Chez les animaux, il a été montré que l'administration d'inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines avait provoqué une augmentation des pertes pré- et post-implantatoires.

Au cours du troisième trimestre de la grossesse, tous les inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines peuvent exposer le fœtus à une toxicité cardio-pulmonaire (avec fermeture prématurée du canal artériel et hypertension pulmonaire), à un dysfonctionnement rénal qui peut évoluer jusqu'à une insuffisance rénale avec oligo-hydroamnios.

En fin de grossesse, tous les inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines peuvent exposer la mère et le nouveau-né à un allongement éventuel du temps de saignement, à un effet antiagrégant plaquettaire pouvant survenir même à très faibles doses et à une inhibition des contractions utérines entraînant un travail allongé ou retardé.

Les recommandations suivantes s'appliquent donc à cette gamme posologique.

- Les AINS doivent être utilisés pendant les deux premiers trimestres de la grossesse ou pendant le travail uniquement si le bénéfice potentiel pour la patiente l'emporte sur le risque potentiel pour le fœtus.

- L'utilisation d'acide acétylsalicylique à des posologies supérieures à 100 mg/jour est contre-indiquée lors du troisième trimestre de grossesse.



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

**Allaitement :** Les salicylates et leurs métabolites sont excrétés en faibles quantités dans le lait maternel. Dans la mesure où, jusqu'à présent, aucun effet négatif sur le nouveau-né n'a été observé en cas d'utilisation occasionnelle, il n'est pas nécessaire d'interrompre l'allaitement après une administration unique. En cas d'utilisation régulière ou de prise de doses élevées, l'allaitement devra être interrompu.

**Fertilité :** L'utilisation de RESITUNE est susceptible de diminuer la fertilité des femmes et est déconseillée chez celles qui essayent d'être enceintes. Il faut envisager d'arrêter l'administration de RESITUNE chez les femmes qui ont des difficultés à être enceintes ou qui subissent des examens pour infertilité.

• **Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Aucune étude sur les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée avec RESITUNE.

RESITUNE n'a aucun effet ou qu'une influence mineure sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets indésirables, comme l'apparition de vertiges, sont possibles après un traitement par RESITUNE. S'ils en souffrent, les patients ne doivent pas conduire de véhicules ni utiliser de machines.

• **Effets indésirables**

Les effets secondaires sont regroupés ci-dessous dans la liste tabulée des réactions indésirables selon la Classe de systèmes d'organes. Dans chaque classe de systèmes d'organes, les fréquences sont définies de la manière suivante : très fréquent ( $\geq 1/10$ ) ; fréquent ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ) ; peu fréquent ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ) ; rare ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1\ 000$ ) ; très rare ( $< 1/10\ 000$ ) et fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

| Classe des systèmes d'organes MedDRA                | Fréquence des termes rapportés selon MedDRA |              |                                                                                       |                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------|---------------------------------------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                     | Fréquent                                    | Peu fréquent | Rare                                                                                  | Fréquence indéterminée                                                                                    |
| Affections hématologiques et du système lymphatique | Diathèse hémorragique                       |              | Thrombopénie, granulocytose, anémie aplasique                                         | Hématémèse <sup>1</sup> , méléna <sup>1</sup> , épistaxis <sup>2</sup> , saignement gingival <sup>2</sup> |
| Affections du système immunitaire                   |                                             |              | Réaction anaphylactique <sup>3</sup> , hypersensibilité, angioœdème, œdème allergique |                                                                                                           |
| Troubles du métabolisme et de la nutrition          |                                             |              |                                                                                       | Hyperuricémie                                                                                             |



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

| Classe des systèmes d'organes MedDRA                          | Fréquence des termes rapportés selon MedDRA |                  |                                                                                                           |                                                               |
|---------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|
|                                                               | Fréquent                                    | Peu fréquent     | Rare                                                                                                      | Fréquence indéterminée                                        |
| <b>Affections du système nerveux</b>                          |                                             |                  | Hémorragie intracrânienne                                                                                 | Vertiges, maux de tête                                        |
| <b>Affections de l'oreille et du labyrinthe</b>               |                                             |                  |                                                                                                           | Hypoacousie, acouphènes                                       |
| <b>Affections vasculaires</b>                                 |                                             |                  | Vascularite hémorragique                                                                                  |                                                               |
| <b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b> |                                             | Dyspnée, rhinite | Asthme, bronchospasme                                                                                     |                                                               |
| <b>Affections des organes de reproduction et du sein</b>      |                                             |                  | Ménorragie                                                                                                |                                                               |
| <b>Affections gastro-intestinales</b>                         | Dyspepsie                                   |                  | Hémorragie gastro-intestinale, vomissements, nausées                                                      | Perforation d'ulcère gastrique, perforation d'ulcère duodénal |
| <b>Affections hépatobiliaires</b>                             |                                             |                  |                                                                                                           | Insuffisance hépatique                                        |
| <b>Affections de la peau et du tissu sous-cutané</b>          |                                             | Urticaire        | Nécrolyse épidermique toxique, syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, purpura, érythème noueux |                                                               |
| <b>Affections du rein et des voies urinaires</b>              |                                             |                  |                                                                                                           | Atteinte de la fonction rénale                                |

1. Saignement existant (hématémèse, méléna) ou gastro-intestinal occulte pouvant mener à une anémie par carence en fer (plus fréquente à des doses élevées).



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

2. Cas de saignement avec temps de saignement allongé tel qu'épistaxis ou saignement gingival. Les symptômes peuvent persister pendant une période de 4 à 8 jours après l'arrêt de la prise d'acide acétylsalicylique. Il existe donc un risque élevé d'hémorragie lors des procédures chirurgicales.

3. Dont choc anaphylactique.

**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.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr).

**• Surdosage**

Bien que des variations interindividuelles considérables puissent intervenir, la dose toxique peut être considérée comme proche de 200 mg/kg chez l'adulte et de 100 mg/kg chez l'enfant. La dose létale d'acide acétylsalicylique est de 25 à 30 grammes. Les concentrations plasmatiques de salicylates supérieures à 300 mg/l indiquent une intoxication.

Des concentrations plasmatiques de salicylates supérieures à 500 mg/l chez l'adulte et 300 mg/l chez l'enfant provoquent généralement une toxicité sévère. Un surdosage peut être nocif pour les patients âgés et en particulier pour les petits enfants (un surdosage ou intoxications accidentelles fréquentes peuvent être fatales).

**Symptômes d'intoxications modérées :** Acouphènes, troubles de l'audition, maux de tête, vertiges, confusion et symptômes gastro-intestinaux (nausées, vomissements et douleurs abdominales).

**Symptômes d'intoxications sévères :** Les symptômes sont liés à de graves perturbations de l'équilibre acido-basique. Une hyperventilation apparaît en premier lieu, suivie d'une alcalose respiratoire. Il s'ensuit une acidose respiratoire provoquée par la suppression du centre respiratoire. En outre, une acidose métabolique survient à cause de la présence de salicylates.

Comme les jeunes enfants ne sont le plus souvent pas présentés à un médecin avant d'avoir atteint un stade avancé d'intoxication, ils sont généralement vus au stade d'acidose.

En outre, les symptômes suivants peuvent également être observés : hyperthermie et transpiration, entraînant une déshydratation; sensation d'agitation, convulsions, hallucinations et hypoglycémie. Une dépression du système nerveux central peut entraîner un coma, un collapsus cardio-vasculaire ou un arrêt respiratoire.

**Traitement du surdosage :** En cas d'ingestion d'une dose toxique, une hospitalisation est nécessaire. Un lavage gastrique sera réalisé au cours de la première heure suivant l'ingestion d'une quantité élevée du médicament. Par la suite, le traitement comportera l'administration de charbon activé (adsorbant) et de sulfate de sodium (laxatif). Le



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

charbon activé peut être administré en dose unique (50 g pour un adulte, 1 g/kg de poids corporel pour un enfant jusqu'à 12 ans).

L'alcalinisation de l'urine (250 mmol de NaHCO<sub>3</sub>, pendant 3 heures) sera effectuée tout en vérifiant le pH urinaire.

En cas d'intoxication sévère, l'hémodialyse sera privilégiée.

Les autres mesures thérapeutiques seront symptomatiques.

## **PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

### **• Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : antithrombotiques : antiagrégants plaquettaires à l'exclusion de l'héparine. Code ATC : B01AC06.**

**Mécanisme d'action :** L'acide acétylsalicylique exerce ses effets bénéfiques en cas de maladies cardio- et cérébro-vasculaires en inhibant l'activation plaquettaire. L'acide acétylsalicylique inhibe l'activation plaquettaire en se liant à la cyclo-oxygénase de manière irréversible et en inhibant la production de thromboxane A<sub>2</sub>. Cette inhibition continue tout au long de la vie de la plaquette car aucune synthèse supplémentaire de la cyclo-oxygénase n'a lieu. L'activité analgésique et antipyrétique de l'acide acétylsalicylique, ainsi qu'un grand nombre de ses effets problématiques, résultent également de l'inhibition de la cyclo-oxygénase.

Des données expérimentales suggèrent que l'ibuprofène peut inhiber l'effet de faibles doses d'acide acétylsalicylique sur l'agrégation plaquettaire, lorsque les deux médicaments sont administrés simultanément.

Au cours d'une étude, l'administration d'une dose unique de 400 mg d'ibuprofène dans un délai de 8 heures avant ou de 30 minutes après l'administration d'acide acétylsalicylique à libération immédiate (81 mg) a entraîné une diminution de l'effet de l'acide acétylsalicylique sur la formation de thromboxane ou sur l'agrégation plaquettaire.

Cependant, les limitations de ces données et les incertitudes concernant l'extrapolation des données ex vivo au contexte clinique ne permettent pas d'établir des conclusions définitives concernant l'utilisation régulière de l'ibuprofène, et aucun effet cliniquement significatif n'est considéré comme probable en cas d'utilisation occasionnelle de l'ibuprofène.

### **• Propriétés pharmacocinétiques**

**Absorption :** Grâce à l'enrobage gastro-résistant de RESITUNE, l'acide acétylsalicylique est libéré par le comprimé seulement quand il se trouve en milieu alcalin dans l'intestin grêle. Comme l'absorption n'a lieu qu'après la vidange gastrique, les concentrations plasmatiques maximales de RESITUNE sont retardées.

Après administration orale, l'acide acétylsalicylique est rapidement et complètement absorbé au niveau du tractus gastro-intestinal. Le principal site d'absorption est le



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

segment proximal de l'intestin grêle. Toutefois une partie importante de la dose est déjà hydrolysée en acide salicylique dans la paroi intestinale au cours du processus d'absorption. Le degré d'hydrolyse dépend de la vitesse d'absorption.

Comme la nourriture retarde la vidange gastrique, la prise des comprimés de RESITUNE en même temps que des aliments provoque un retard des concentrations plasmatiques maximales par rapport à sa prise à jeun.

**Distribution :** L'acide acétylsalicylique ainsi que son principal métabolite, l'acide salicylique, sont fortement liés aux protéines plasmatiques, principalement l'albumine, et distribués rapidement dans tous les organes. Le degré de liaison aux protéines plasmatiques est fortement dépendant de la concentration de l'acide salicylique et de l'albumine.

Le volume de distribution de l'acide acétylsalicylique est d'environ 0,16 l/kg de poids corporel. L'acide salicylique diffuse lentement dans le liquide synovial, traverse la barrière placentaire et passe dans le lait maternel.

**Biotransformation :** L'acide acétylsalicylique est rapidement métabolisé en acide salicylique, avec une demi-vie de 15 à 30 minutes. L'acide salicylique est ensuite converti en conjugués de glycine et de l'acide glucuronique, et en traces d'acide gentisique.

La cinétique d'élimination de l'acide salicylique est dose-dépendant, parce que le métabolisme est limité par la capacité des enzymes hépatiques. Ainsi la demi-vie d'élimination est variée, elle est de 2 à 3 heures après administration de doses faibles, de 12 heures après l'administration de doses analgésiques usuelles et de 15 à 30 heures après administration de fortes doses thérapeutiques ou en cas d'intoxication.

**Elimination :** L'acide salicylique et ses métabolites sont principalement excrétés par les reins.

• **Données de sécurité préclinique**

Dans les études effectuées chez le rat, une fœtotoxicité et des effets tératogènes étaient observés en cas d'administration de doses d'acide acétylsalicylique toxiques pour la mère. Des malformations squelettiques ont été observées chez les rats à une dose environ 3 fois plus importante (en se basant sur une aire de surface corporelle) que les doses maximales recommandées dans les indications cardio-vasculaires concernées.

L'acide acétylsalicylique a été largement étudié sur le plan des effets mutagènes et cancérigènes. L'ensemble des résultats des études effectuées chez la souris et le rat ne révèle aucun indice d'une quelconque action mutagène ou cancérigène.

**DONNEES PHARMACEUTIQUES**

• **Liste des excipients**

**Noyau du comprimé :** Cellulose microcristalline, amidon de maïs, silice colloïdale anhydre, talc, gélatine, oxyde de magnésium lourd.



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE® 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE® 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

**Enrobage du comprimé :**

*Comprimé à 75 mg :* Copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle de type A, polysorbate 80, dioxyde de titane, laurylsulfate de sodium, silice colloïdale anhydre, bicarbonate de sodium, citrate de triéthyle, talc, oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer noir (E172).

*Comprimé à 100 mg :* Copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle de type A, polysorbate 80, dioxyde de titane, laurylsulfate de sodium, silice colloïdale anhydre, bicarbonate de sodium, citrate de triéthyle, talc.

**• Incompatibilités**

Sans objet.

**• Durée de conservation**

2 ans.

**• Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Plaquettes : A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Flacon : Conserver le flacon soigneusement fermé, à l'abri de l'humidité.

**• Nature et contenu de l'emballage extérieur**

28 ou 50 comprimés sous plaquettes (aluminium/aluminium) contenant une couche de polyéthylène encastrée grâce à un déshydratant.

30, 50, 60, 90 ou 100 comprimés en flacon (PEHD) avec bouchon (PP) contenant du gel de silice déshydratant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**• Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Pas d'exigences particulières.

Tout produit non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

**• Numéro d'AMM, prix et conditions de prescription et délivrance**

RESITUNE 75 mg, comprimé gastro-résistant ; flacon(s) polyéthylène haute densité (PEHD) de 30 comprimé(s) : 34009 300 139 5 3 - 1,61 €.

RESITUNE 75 mg, comprimé gastro-résistant ; flacon(s) polyéthylène haute densité (PEHD) de 90 comprimé(s) : 34009 300 139 8 4 – 4,47 €.

RESITUNE 100 mg, comprimé gastro-résistant ; flacon(s) polyéthylène haute densité (PEHD) de 30 comprimé(s) : 34009 300 140 3 5 – 1,61 €.

RESITUNE 100 mg, comprimé gastro-résistant ; flacon(s) polyéthylène haute densité (PEHD) de 90 comprimé(s) : 34009 300 140 6 6 – 4,47 €.



**MENTIONS LEGALES LONGUES DE GAMME**  
**RESITUNE<sup>®</sup> 75 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**  
**RESITUNE<sup>®</sup> 100 MG, COMPRIME GASTRO-RÉSISTANT**

Médicament non soumis à prescription médicale.

Remb. Séc. Soc. à 65 % - Collect.

**EXPLOITANT** : PFIZER PFE FRANCE– 23-25 avenue du Dr Lannelongue – 75014  
Paris – Tél. (information médicale) : 01 58 07 34 40.

® : marque déposée.

**Date de révision du texte** : 11 août 2016

Référence interne Pfizer : Version n°001-08/16