

alodont®

Chlorure de cétylpyridinium,
Chlorobutanol hémihydraté, Eugénol

Mentions légales

DÉNOMINATION : ALODONT, Solution pour bain de bouche. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE Pour 100g : Cétylpyridinium (DCI) chlorure 5mg, Chlorobutanol (DCI) hémihydraté 50mg, Eugénol 4mg. Titre alcoolique : 21 % v/v. **FORME PHARMACEUTIQUE** Solution pour bain de bouche. **DONNÉES CLINIQUES** Indications thérapeutiques : Traitement local d'appoint des infections de la cavité buccale et soins postopératoires en stomatologie. Posologie et mode d'administration : Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 7 ans. Utilisation locale en bains de bouche. Ne pas avaler. *Adulte* : 3 bains de bouche par jour avec du produit pur, garder le produit une minute dans la bouche. *Enfant* de 7 à 12 ans : 3 bains de bouche par jour avec du produit dilué à 50 % avec de l'eau. Contre-indications : Hypersensibilité à l'un des constituants. **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI** Mise en garde : L'indication ne justifie pas un traitement prolongé, d'autant qu'il pourrait exposer à un déséquilibre de la flore microbienne normale de la cavité buccale avec un risque de diffusion bactérienne ou fongique. Cette spécialité contient des dérivés terpéniques qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez l'enfant. Respecter la posologie et la durée de traitement préconisées. Précautions d'emploi : En cas de persistance des symptômes au-delà de 5 jours et/ou de fièvre associée, la conduite à tenir doit être réévaluée. En cas d'antécédents d'épilepsie, tenir compte de la présence de dérivés terpéniques. **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES** L'utilisation simultanée ou successive d'autres antiseptiques est à éviter, compte tenu des interférences possibles (antagonisme, inactivation...). **GROSSESSE ET ALLAITEMENT** En cas d'allaitement, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament du fait de l'absence de donnée cinétique sur le passage des dérivés terpéniques dans le lait et de leur toxicité neurologique potentielle chez le nourrisson. **EFFETS INDÉSIRABLES** En raison de la présence de dérivés terpéniques et en cas de non-respect des doses préconisées : risque de convulsions chez l'enfant et possibilité d'agitation et de confusion chez le sujet âgé. Très rare : ≤ 0.01% Affections gastro-intestinales : irritation de la bouche. Affections du système immunitaire : réaction allergique systémique. **PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES** Propriétés pharmacodynamiques : Stomatologie, traitement local à visée antiseptique (A : appareil digestif et métabolisme) Ce médicament contient des dérivés terpéniques qui peuvent abaisser le seuil épiléptogène. **CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION** À conserver à une température inférieure à 25°C. **PRÉSENTATION ET NUMÉRO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE** 316 390.3. Flacon de 200 ml (verre incolore) avec gobelet doseur (polypropylène) (AMM 1974, validée en 1996). Mis sur le marché en 1975. 345 853-8. Flacon de 500ml. (PETP - 1998) Mis sur le marché en 2000. Non Remb. Séc Soc. Non Ag. Coll. **TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ** Laboratoires Tonipharm 3 Rue des Quatre Cheminées 92100 BOULOGNE Tel : 01 47 61 56 81. Date de mise à jour : Février 2011