

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**BECILAN 250 mg/5 ml, solution injectable**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorhydrate de pyridoxine (Vitamine B<sub>6</sub>)..... 250,0  
mg

Pour une ampoule de 5 ml.

Excipient(s) à effet notoire : sulfite de sodium.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Traitement des carences avérées en vitamine B<sub>6</sub>, lorsque la voie orale n'est pas possible.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

RESERVE A L'ADULTE

#### Posologie

1 à 2 ampoules par jour.

#### Mode d'administration

Voie IM ou IV.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.  
Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa (voir rubrique 4.5).

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

Ce produit contient des sulfites pouvant éventuellement entraîner ou aggraver des réactions de type anaphylactique.

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

## **Associations contre-indiquées**

### **+ Lévodopa :**

Inhibition de l'activité de la lévodopa lorsqu'elle est utilisée sans inhibiteur de la dopadécarboxylase périphérique.

Eviter tout apport de pyridoxine en l'absence d'inhibiteur de la dopadécarboxylase.

## **4.6. Fertilité, grossesse et allaitement**

### **Grossesse**

Il n'y a pas d'étude de tératogénèse disponible chez l'animal.

En clinique, aucun effet malformatif ou fœtotoxique n'est apparu à ce jour. Toutefois, le suivi de grossesses exposées à ce médicament est insuffisant pour exclure tout risque.

En conséquence, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

### **Allaitement**

La vitamine B<sub>6</sub> passant dans le lait, ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

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

Sans objet.

## **4.8. Effets indésirables**

Des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement ont été signalées après de fortes doses et/ou en cures prolongées de vitamine B<sub>6</sub>.

## **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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

## **4.9. Surdosage**

Des manifestations neurologiques à type de somnolence et/ou de paresthésie ont été signalées à fortes doses et/ou en cures prolongées de chlorhydrate de pyridoxine. Ces manifestations sont réversibles à l'arrêt du traitement. Le traitement est symptomatique.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : VITAMINE B<sub>6</sub>, code ATC : A11HA02.**

(A : Appareil digestif et métabolisme)

## **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

La pyridoxine est phosphorylée en dérivés actifs : la pyridoxine- phosphate, puis en pyridoxal phosphate. Elle est stockée essentiellement au niveau du foie, puis éliminée dans les urines principalement sous forme de métabolites.

La pyridoxine traverse le placenta et passe dans le lait.

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

Non renseignée.

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

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

Hydrogénophosphate de sodium dodécahydraté, sulfite de sodium anhydre, eau pour préparations injectables.

Gaz d'inertage : azote.

### **6.2. Incompatibilités**

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments.

### **6.3. Durée de conservation**

Avant ouverture : 5 ans.

Après ouverture, le produit doit être utilisé immédiatement.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Avant ouverture : A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de la lumière.

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

Ampoule bouteille en verre incolore de type I de 5 ml.

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

Pas d'exigences particulières.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

**LABORATOIRES THERANOL DEGLAUDE**

72, RUE DU FAUBOURG SAINT HONORE

75008 PARIS

FRANCE

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

- 327 254-9 : 5 ml en ampoule (verre incolore), boîte de 5.
- 550 137-9 : 5 ml en ampoule (verre incolore), boîte de 50.

**9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 25 février 1997

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

**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.