



Dispositif TREND/SINTES
Tél : 01 53 20 16 16
sintes@ofdt.fr

Identification de BUPROPION dans des échantillons de la base SINTES

Note d'information du 26 juillet 2002

Pour la première fois dans la base SINTES, du Bupropion a été retrouvé dans des produits analysés. Il s'agit du principe actif du Zyban[®], traitement prescrit pour accompagner le sevrage tabagique. Ces produits collectés par l'équipe de collecteurs SINTES coordonnée par la SEDAP de Dijon ont été analysés par le laboratoire d'analyses toxicologiques de l'hôpital Fernand Widal à Paris. Nous vous communiquons ci-après le descriptif et les résultats des analyses toxicologiques ainsi que des informations complémentaires sur le médicament.

Les actualisations des informations concernant ces échantillons seront disponibles sur le site www.drogues.gouv.fr dans la rubrique Professionnels/aide aux acteurs/infos rapides TREND (http://www.drogues.gouv.fr/fr/professionnels/info_rapides_trend/infos_rapides.html).

Données SINTES

Six produits contenant du Bupropion ont été collectés dans différents départements de Bourgogne. Ils se présentaient sous forme de gélules pour 3 d'entre eux et de poudre vendue sous cellophane pour les autres.

Tous les échantillons contenaient en plus de la MDMA, dans des proportions variant de 3 à 11%, ce qui représentait 6 à 43 mg de MDMA par échantillon. Dans tous les cas, la présence de Bupropion n'était pas connue par les personnes en possession des produits.

Le collecteur qualifiait le produit de « disponible » sur 5 des sites et de « rare » sur le dernier.

Tableau récapitulatif du contenu des 6 échantillons

| Département | Contexte de la collecte | Forme | Contenu annoncé par le possesseur | Masse de la poudre analysée (mg) | Bupropion * | MDMA ** | Chloroquine ** |
|----------------|-------------------------|-----------------------|-------------------------------------|----------------------------------|-------------|---------|----------------|
| Côte d'Or | Bar | Poudre | Dérivé de MDMA | 324 | + | + | |
| Doubs | Technival | Gélule bleue et rouge | MDMA et Opium | 176 | + | + | + |
| Doubs | Technival | Gélule bleue et jaune | MDMA et Opium | 192 | + | + | + |
| Doubs | Technival | Gélule bleue et verte | MDMA et Opium | 160 | + | + | |
| Côte d'Or | Campagne | Poudre | MDMA « appellation DKP » | 390 | + | + | + |
| Saône et Loire | Free Party | Poudre | Dérivé de MDMA « appellation X » | 300 | + | + | |

* **Bupropion** : principe actif du Zyban[®]

- ** **MDMA** : Méthylènedioxyméthamphétamine ou Ecstasy ou XTC.
- *** **Chloroquine** : antipaludéen (Nivaquine®)

L'effet recherché avec les produits annoncés comme « MDMA et Opium » étaient des « effets de MDMA adoucis ou prolongés par les dérivés opiacés ».

L'effet de la poudre, prise diluée dans une boisson, est qualifié de « bon et long » par l'un des consommateurs, qui était sous l'effet du produit lors de l'entretien avec l'enquêteur. Cet usager recherchait un effet de « MDMA à montée progressive ».

Informations complémentaires sur le Bupropion

Le Bupropion ou *Chlorydrate de Bupropione* est commercialisé sous le nom de Zyban®. Il a été mis sur le marché en septembre 2001.

La spécialité se présente sous forme de comprimé blanc pelliculé et est dosée à 150 mg de Bupropion.

Les comprimés de Zyban® doivent normalement être avalés entiers, sans être croqués, écrasés ni mâchés.

- **Indications**

Le traitement est indiqué dans l'aide au sevrage tabagique chez les patients présentant une dépendance à la nicotine. La posologie est d'un comprimé par jour pendant la première semaine, puis de deux comprimés par jour ensuite. La durée indiquée de traitement est de 7 à 9 semaines.

- **Contre-indications**

Le traitement est contre indiqué pour les patients présentant un trouble convulsif évolutif ou un quelconque antécédent convulsif.

De même il est contre-indiqué pour les personnes qui entament ou poursuivent un sevrage alcoolique ou un sevrage en tout autre médicament dont l'interruption entraîne un risque de convulsions (en particulier sevrage de benzodiazépines).

- **Effets indésirables** (mentionnés fréquemment, c'est à dire pour plus de 1% des patients qui prennent le traitement)
 - Système nerveux : insomnie, tremblements, trouble de la concentration, céphalées, sensations vertigineuses, dépression, agitation, anxiété
 - Système digestif : nausées, vomissements, constipation, sécheresse de la bouche
 - Peau : éruptions cutanées, sueurs, réactions d'hyper-sensibilité telles que l'urticaire.