



phloroglucinol 80mg/triméthylphloroglucinol 80mg

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination

SPASFON, comprimé enrobé

Composition

Phloroglucinol hydraté 80,000 mg
quantité correspondant en
phloroglucinol anhydre à 62,233 mg
Triméthylphloroglucinol 80,000 mg
pour un comprimé enrobé

Excipients : Lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E 127), cire de carnauba

Forme pharmaceutique

Comprimé enrobé
Boîte de 30

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

Fabriqué par

Laboratoires Macors
Rue des Caillottes
ZI Plaine des Isles
89000 Auxerre
France

Pour

Acino France SAS
76-78, Avenue du Midi
63800 Cournon d'Auvergne
France

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament

ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE ET À LA VUE DES ENFANTS.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Excipient(s) qui ont un effet notoire :

Amidon de blé (gluten)
Saccharose, lactose

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

6 comprimés par jour

Mode et voie d'administration

Voie orale

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- manifestations cutanéomuqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

SIGNEZ A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Novembre 2015



Spasfon[®]

phloroglucinol 80mg/triméthylphloroglucinol 80mg

IDENTIFICATION OF MEDICINE

Trade name of the medicinal product

SPASFON, coated tablet

Composition

Hydrated phloroglucinol 80,000 mg
corresponding amount of
anhydrous phloroglucinol 62,233 mg
Triméthylphloroglucinol 80,000 mg
per coated tablet

Excipients: monohydrated lactose, sucrose, polyvinyl acetate, wheatstarch, stearic acid, magnesium stearate, talc, gum Arabic, gelatine, titanium dioxide (E 171), erythrosine (E 127), carnauba wax.

Pharmaceutical form

Coated tablet

Pack of 30

Pharmaco-therapeutic classification

MUSCULOTROPIC ANTISPASMODIC

(A: digestive system and metabolism)

(G: genitourinary system)

Manufactured by

Laboratoires Macors

Rue des Caillottes

ZI Plaine des Isles

89000 Auxerre

France

For

Acino France SAS

76-78, Avenue du Midi

63800 Courmon d'Auvergne

France

WHEN SHOULD THIS MEDICINE BE USED

This medicine is intended to be used for the treatment of spasmodic pain arising from the intestine, biliary tract, bladder and uterus.

BEWARE !

When should this medicine not be used

This medicine MUST NOT BE TAKEN

- In case of allergy to any of its constituents
- In the presence of coeliac disease

IF IN DOUBT, DO NOT HESITATE TO SEEK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST.

Warnings

Because of the presence of sucrose, this medicine must not be used in patients with fructose intolerance, glucose - galactose malabsorption syndrome or sucrase-isomaltase insufficiency (rare metabolic diseases).

Because of the presence of lactose, this medicine must not be used in patients with galactosemia, glucose - galactose malabsorption syndrome or lactase deficiency (rare metabolic diseases).

Precautions

IF IN DOUBT, DO NOT HESITATE TO SEEK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR YOUR PHARMACIST. ALWAYS KEEP OUT OF REACH AND SIGHT OF CHILDREN.

Drug interactions and other interactions

IN ORDER TO AVOID POSSIBLE INTERACTIONS BETWEEN SEVERAL MEDICINES, YOU SHOULD ALWAYS INFORM YOUR DOCTOR OR PHARMACIST OF ANY OTHER TREATMENT THAT YOU MAY BE TAKING.

Pregnancy - Breast feeding

This medicine should be taken during pregnancy only if necessary. Women should not take this medicine during breast feeding.

AS A MATTER OF GENERAL PRINCIPLE, YOU SHOULD ALWAYS SEEK THE ADVICE OF YOUR DOCTOR OR PHARMACIST BEFORE TAKING ANY MEDICINE IF YOU ARE PREGNANT OR BREAST FEEDING.

List of excipients of which awareness is necessary to ensure risk-free use in certain patients

Wheat starch (may be harmful in the presence of coeliac disease), sucrose, lactose.

HOW TO USE THIS MEDICINE

Dosage

6 tablets a day

Method and route of administration

Oral route. Swallow the tablets.

UNDESIRABLE AND TROUBLESOME EFFECTS

IN COMMON WITH ALL ACTIVE SUBSTANCES, THIS MEDICINE MAY CAUSE TROUBLESOME EFFECTS OF VARYING DEGREES IN CERTAIN INDIVIDUALS:

- skin and subcutaneous and allergic reactions: rash, rarely urticaria, exceptional angioedema, hypotension, anaphylactic shock.

TELL YOUR DOCTOR OR PHARMACIST ABOUT ANY OTHER UNDESIRABLE AND TROUBLESOME EFFECT NOT MENTIONED IN THIS PACKAGE INSERT INFORMATION.

STORAGE

DO NOT EXCEED THE EXPIRY DATE SHOWN ON THE OUTER PACKAGING.

DATE OF REVIEW OF PACKAGE INSERT INFORMATION

November 2015