

Fonzylane®

buflomédil

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute,
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Dénomination :

FONZYLANE® 50 mg/5ml, solution injectable.

Composition qualitative et quantitative :

Chlorhydrate de buflomédil 50 mg

Excipients : chlorure de sodium, eau pour préparation injectable, pour une ampoule.

Forme pharmaceutique :

Solution injectable.



15030102

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS : possibilité de nausées, vomissements, picotements des extrémités avec sensation de chaleur cutanée, maux de tête, vertiges, tremblements, éruptions cutanées et démangeaisons.

SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À 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 RÉVISION DE LA NOTICE

Mai 1998.



Le Laboratoire L. Lafon participe à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Il vous demande en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.

Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES VASODILATATEURS PÉRIPHÉRIQUES.
(C04AX20 : système cardiovasculaire).

Nom et adresse de l'exploitant et du fabricant :

LABORATOIRE L. LAFON - 19, avenue du Professeur Cadot - B.P. 22
94701 Maisons-Alfort France - Tél. : 01 49 81 81 00.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans le cas suivant : le traitement de l'ischémie (diminution de l'apport de sang dans une partie du corps) chronique sévère des membres inférieurs chez les patients ayant un risque d'amputation et chez lesquels la revascularisation par chirurgie ou angioplastie a échoué, n'est pas réalisable ou n'est pas indiquée.

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas d'épilepsie.

Mise en garde spéciale :

L'utilisation de la voie intramusculaire doit être exceptionnelle compte-tenu des associations médicamenteuses fréquentes dans la pathologie traitée.

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE 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 À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement :

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

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Chlorure de sodium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie :

1 ampoule injectable matin et soir.

Mode et voie d'administration :

Voie intramusculaire ou intraveineuse lente.

Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage volontaire ou accidentel, on peut observer rapidement (15 à 90 minutes) des manifestations neurologiques (convulsions, état de mal convulsif) pouvant être suivies d'une symptomatologie cardiovasculaire (en particulier tachycardie sinusale, hypotension, troubles du rythme ventriculaire graves, troubles de conduction, notamment intraventriculaire) qui peuvent évoluer vers un coma et/ou un arrêt cardiocirculatoire. Ce tableau clinique est un tableau proche de celui d'une intoxication par antidépresseurs imipraminiques. Il y a lieu de prévenir immédiatement le médecin : une hospitalisation immédiate par transport médicalisé peut être nécessaire afin d'instituer une surveillance adaptée.