

Spasfon®

phloroglucinol

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Dénomination :

SPASFON®, solution injectable en ampoule.

Composition qualitative et quantitative :

Phloroglucinol hydraté 40,00 mg
quantité correspondant en phloroglucinol anhydre à 31,12 mg
Triméthylphloroglucinol 0,04 mg

Excipients : Chlorure de sodium, eau pour préparations injectables pour une ampoule.

Forme pharmaceutique :

Solution injectable - boîte de 6 ampoules.

Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : Appareil digestif et métabolisme)

(G : Système génito-urinaire)

Nom et adresse de l'exploitant et du fabricant :

Laboratoire L. LAFON - 19, avenue du Professeur
Cadiot B.P. 22 - 94701 MAISONS-ALFORT (FRANCE).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

(Indications thérapeutiques)

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 cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas d'allergie à l'un des composants.

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

Précautions d'emploi :

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Il est contre-indiqué de mélanger dans la même seringue la solution injectable de phloroglucinol avec de la noramidopyrine en raison d'une incompatibilité physico-chimique (risque de phlébothrombose).

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 :

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.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie :

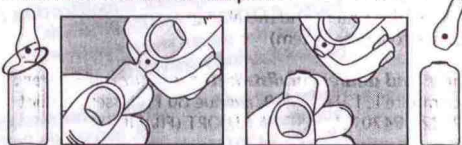
Traitement d'attaque : 1 à 3 ampoules par jour par voie intraveineuse ou intramusculaire.

Traitement d'entretien : Les comprimés ou les suppositoires prendront le relais du traitement d'attaque selon une posologie de 6 comprimés ou de 3 suppositoires par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie intraveineuse ou intramusculaire.

Schéma d'ouverture de l'ampoule :



EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

(Effets indésirables)

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

- des réactions d'allure allergique, exceptionnelles mais parfois sévères, ont été signalées : éruption, urticaire, œdème de Quincke, hypotension artérielle pouvant aller jusqu'au choc.

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

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Précautions particulières de conservation :

Ce médicament doit être conservé à l'abri de la lumière.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Janvier 2001.



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.