

Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage volontaire ou accidentel, on peut observer rapidement (15 à 90 minutes) des convulsions pouvant être suivies de signes cardiovasculaires : palpitations (tachycardie, troubles du rythme cardiaque ou de la conduction), malaise (hypotension).
Il y a lieu de prévenir immédiatement le médecin : une hospitalisation immédiate par transport médicalisé peut être nécessaire afin d'instituer une surveillance adaptée.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER 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.

SIGNEZ 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

Novembre 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.

17030102

Fonzylane®

buflomédil

300mg

Veuillez 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® 300 mg, comprimé pelliculé.

Composition qualitative et quantitative :

Chlorhydrate de buflomédil 300 mg
Excipients : lactose, polyvidone K90, stéarate de magnésium, hypromellose, éthylcellulose pour un comprimé pelliculé.

Forme pharmaceutique :

Comprimé pelliculé.



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 Cadiot - B.P. 22
94701 Maisons-Alfort France - Tél. : 01 49 81 81 00.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- les manifestations douloureuses de l'artérite des membres inférieurs (*crampes douloureuses à la marche*),
- le syndrome de Raynaud (*troubles circulatoires des doigts, souvent déclenchés par le froid*).

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament :

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

Mise en garde spéciale :

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas d'insuffisance rénale sévère et/ou en cas d'insuffisance hépatique.

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 :

Prévenir votre médecin en cas de grossesse ou d'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.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie :

La posologie usuelle est de 2 comprimés par jour.

Cette posologie est diminuée en cas d'insuffisance rénale sévère et/ou en cas d'insuffisance hépatique.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Durée du traitement :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

