

Tanganil 500 mg

Acétyl-leucine

comprimés

COMPOSITION UNITAIRE

Acétyl-dl-leucine 500 mg

Excipients : amidon de blé, amidon de maïs prégélatinisé, carbonate de calcium, stéarate de magnésium q.s.p. 1 comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

ANTIVERTIGINEUX

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

PIERRE FABRE MEDICAMENT

45, place Abel-Gance, 92100 Boulogne

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

45, place Abel-Gance, 92100 Boulogne

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue à l'acétylleucine ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- allergie ou intolérance au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



GROSSESSE- ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre. D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Amidon de blé (gluten).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

Chez l'adulte :

En moyenne 3 à 4 comprimés en 2 prises matin et soir.

La durée du traitement est variable selon l'évolution clinique ; au début du traitement ou en cas d'insuccès, la posologie peut être augmentée.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION : Voie orale.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

Des réactions cutanées (éruption, rougeurs, urticaire et démangeaisons) ont été très rarement observées.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Date de révision de cette notice : février 2007.



Les Laboratoires Pierre Fabre Médicament participent à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Ils vous demandent en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.



711054