

FONCITRIL®

4000

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT:

Dénomination:

FONCITRIL® 4000, granulés, en sachet-dose.

Composition qualitative et quantitative:

Acide citrique monohydraté

quantité correspondante en acide citrique anhydre.....1,189 g

Citrate monopotassique anhydre.....1,730 g

Citrate monosodique anhydre.....1,845 g

Excipients : saccharine sodique, jus d'orange concentré, huile essentielle d'orange douce,
huile essentielle de mandarine, jaune orangé S (E 110), saccharose, pour un sachet-dose.*

1 sachet-dose contient 200,6 mg de sodium, 293 mg de potassium et 5,1 g de saccharose.

Forme pharmaceutique:

Granulés - boîte de 30 sachets-dose.

Classe pharma-thérapeutique:

ALCALINISANT URINAIRE (G : Urologie)

Nom et adresse de l'exploitant et du fabricant:

S.E.R.P.

5 rue du Gabian

98000 MONACO

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

(Indications thérapeutiques)

Ce médicament est indiqué pour favoriser l'alcalinisation des urines.

ATTENTION!

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament:

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- antécédent d'allergie à l'un des constituants,
- alcalose (acidité insuffisante du sang).

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

Précautions d'emploi:

La prise de ce médicament nécessite une surveillance médicale.

Le contrôle du pH urinaire sera régulier.

Il est impératif de boire beaucoup pendant le traitement.

Une alcalinisation des urines peut être obtenue par un régime pauvre en protéines et riche en légumes à résidu alcalin, notamment agrumes

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte de la teneur en sodium (200 mg par sachet).

En cas de diabète ou de régime hypoglucidique (pauvre en sucre), tenir compte de la teneur en saccharose (5,1 g par sachet).

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

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:

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

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

- Sodium (200 mg par sachet-dose),
- Potassium (293 mg par sachet-dose),
- Saccharose (5,1 g par sachet-dose),
- Jaune orangé S (E 110).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie:

RÉSERVÉ À L'ADULTE.

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

Habituellement :

- Traitement d'attaque : 3 à 4 sachets par jour,
- Traitement d'entretien : 1 à 2 sachets par jour.

Mode et voie d'administration:

Voie orale.

Sachets à dissoudre dans un grand verre d'eau, à prendre après les repas.

Durée du traitement:

Suivre les recommandations de votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNANTS

(Effets indésirables)

CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SÉRAIT 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

Juin 2004