

# Spasfon®

phloroglucinol 80mg/triméthylphloroglucinol 80mg

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Dénomination

SPASFON, comprimé enrobé

### Composition

Phloroglucinol hydraté ..... 80,000 mg  
quantité correspondant en  
phloroglucinol anhydre à ..... 62,233 mg  
Triméthylphloroglucinol ..... 80,000 mg  
pour un comprimé enrobé

Excipients : Lactose monohydraté, saccharose, acétate de polyvinyle, amidon de blé, acide stéarique, stéarate de magnésium, talc, gomme arabique, gélatine, dioxyde de titane (E 171), érythrosine (E 127), cire de carnauba

### Forme pharmaceutique

Comprimé enrobé

Boîte de 30

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

### Fabriqué par

Laboratoires Macors

Rue des Caillottes

ZI Plaine des Isles

89000 Auxerre

France

### Pour

Acino France SAS

5 rue Charles de Gaulle

94140 Alfortville

France

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ

- en cas d'allergie à l'un des composants.
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

En raison de la présence de lactose, ce médicament

ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE ET À LA VUE 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 A VOTRE MÉDECIN OU A 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.**

### Excipient(s) qui ont un effet notoire :

Amidon de blé (gluten)

Saccharose, lactose

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### Posologie

6 comprimés par jour

### Mode et voie d'administration

Voie orale

## EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

- manifestations cutané-muqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincké, hypotension artérielle, choc anaphylactique.

**SIGNALÉZ A VOTRE MÉDECIN OU A 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.**

## DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Octobre 2008