

Splénocarbine

17 p.cent

FORME ET PRÉSENTATION

Granulé à croquer. Boîte de 100 g.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon activé 17 g
Excipients : huile essentielle d'anis, saccharose q.s.p. 100 g

DONNÉES CLINIQUES

Indications thérapeutiques

Traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles intestinales, notamment avec météorisme.

Posologie et mode d'administration

Réservé à l'adulte

1 à 3 cuillères à café, après les repas.

Contre-indications

Hypersensibilité à l'un des constituants.

Mises en garde et précautions particulières d'emploi

■ En cas de diarrhée associée, la nécessité d'une réhydratation devra être évaluée. L'importance de la réhydratation par solution de réhydratation orale ou par voie intraveineuse doit être adaptée en fonction de l'intensité de la diarrhée, de l'âge et des particularités du patient (maladies associées...)

■ En cas de diabète ou de régime hypoglycémique, tenir compte de la teneur en saccharose : 4,15 g par cuillère à café.

Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Du fait des propriétés du charbon, la diminution potentielle de l'absorption des médicaments conduit à administrer toute autre médication à distance (plus de 2 heures, si possible) de la prise de ce médicament.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il n'y a pas d'étude de tératogénèse disponible chez l'animal. En clinique, l'utilisation du charbon sur des effectifs limités n'a apparemment révélé aucun effet malformatif ou foetotoxique à ce jour. Toutefois, des études épidémiologiques sont nécessaires pour vérifier l'absence de risque. En conséquence, mais compte tenu de l'absence de résorption du charbon, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement

La prise de ce médicament est possible pendant l'allaitement.

Effets indésirables

L'utilisation de ce médicament à des doses élevées peut provoquer une coloration plus foncée des selles.

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Propriétés pharmacodynamiques

ADSORBANT INTESTINAL. (A : appareil digestif et métabolisme).

PRÉSENTATION ET NUMÉRO D'IDENTIFICATION ADMINISTRATIVE

AMM 309 915 7 : 100 g en sachet (kraft-aluminium PE)

Non remboursé par la Sécurité sociale.

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Laboratoires GABRIEL LESOURD

6, rue Sainte-Isaure 75018 PARIS - Tél. 01 46 06 41 08

DATE DE REVISION : 22.02.1999

Bolcitol

Phytothérapie hépatobiliaire

FORME ET PRÉSENTATION

Solution buvable Flacon (verre brun) de 125 ml.

COMPOSITION

p. 100 ml

Extrait fluide de Fumeterre 5,4 g

Extrait fluide de Boldo 3,6 g

Extrait fluide de Sauge 3,6 g

Teinture de Fenouil 3,6 g

Excipients : saccharose (6 g/100 ml), glycérol, alcool (10 g/100 ml), eau purifiée.

Titre alcoolique 14 % (v/v).

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Phytothérapie à visée hépatobiliaire.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traditionnellement utilisé pour faciliter les fonctions d'élimination rénales et digestives.

Traditionnellement utilisé comme cholérétique ou cholagogue.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Une cuillère à café de solution contient 0,56 g d'alcool pur.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Réservé à l'adulte.

1 à 3 cuillères à café par jour dans un verre d'eau, le matin à jeun ou avant les repas.

AMM 301 338.0 : 125 ml en flacon (verre brun)

Non remboursé par la Sécurité sociale.

- *La fumeterre est amphocholérétique, régulateur du flux biliaire*
- *La fumeterre et la sauge ont une action antispasmodique sur le sphincter vésical et sur les fibres lisses des voies biliaires.*
- *Le boldo est stimulant de la digestion par effets cholagogue et cholérétique.*
- *Le fenouil est un stimulant de la digestion et un antispasmodique particulièrement au niveau intestinal.*

TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Laboratoires GABRIEL LESOURD

6, rue Sainte-Isaure 75018 PARIS - Tél. 01 46 06 41 08