

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Cémaflavone, solution buvable en ampoules.

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Citroflavonoïdes.....0,400 g  
Acide ascorbique.....0,300 g  
Sous forme d'ascorbate de magnésium.  
Pour une ampoule de 10 ml.  
Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1.](#)

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en ampoules.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

-Utilisé dans les manifestations fonctionnelles de l'insuffisance veinolymphatique (jambes lourdes, douleurs, impatience du primo-decubitus).

-Utilisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

-Utilisé dans les baisses d'acuité et troubles du champ visuel présumé d'origine vasculaire.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

1 ampoule dans un verre d'eau avant les repas de midi et du soir.

### 4.3. Contre-indications

L'utilisation de CEMAFLAVONE solution buvable est contre-indiquée en cas d'allergie à l'un des constituants.

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Ce produit contient des sulfites et peut provoquer des réactions allergiques sévères et un bronchospasme.

Crise hémorroïdaire :

L'administration de ce produit ne dispense pas du traitement spécifique des autres maladies anales.

Le traitement doit être de courte durée. Si les symptômes ne cèdent pas rapidement, un examen proctologique doit être pratiqué et le traitement doit être revu.

### 4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Sans objet.

### 4.6. Grossesse et allaitement

**Grossesse** : dans l'espèce humaine, en l'absence de données cliniques précises, le risque n'est pas connu.

**Allaitement** : en l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

#### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

Sans objet

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

##### **VASCULOPROTECTEUR –VEINOTONIQUE**

Il augmente la résistance des vaisseaux, diminue leur perméabilité et entraîne une vasoconstriction.

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Sans objet

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Sans objet

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

Disulfite de potassium, acide citrique, cyclamate de sodium, élixir aromatique (1), extrait de curaçao (2), glycérol, saccharose, eau purifiée.

(1) Composition de l'élixir aromatique : rhum, extraits naturels concentrés de rhum, alcoolatures d'orange, de vanille, vanilline.

(2) Composition de l'extrait de curaçao : parties alcoolosolubles d'huiles essentielles d'orange et de citron partiellement déterpénées, alcool éthylique.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet

#### **6.3. Durée de conservation**

2 ans.

#### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Produit inflammable, bien refermer le flacon après usage. A conserver à l'abri de la chaleur

#### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

14 ml en flacon (verre brun)

#### **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Sans objet

### **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

#### **Laboratoires THERICA**

27 rue Henri Dunant  
27400 Louviers

### **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

- 3400930196618 : 20 ampoules (verre brun)

### **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

22/01/1991

### **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

4 août 1994

### **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

### **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**