

## RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

### 1. Dénomination spéciale

Daflon 1000 mg, comprimé pelliculé

### 2. Composition qualitative et quantitative

Fraction flavonoïque purifiée micronisée .....1000, 000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90% .....900,000 mg

Flavonoïdes exprimés en hespéridine 10% .....100, 000 mg

Humidité moyenne .....40,000 mg

Pour un comprimé pelliculé

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. Forme pharmaceutique :

Comprimé pelliculé.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé, elle ne la divise pas en doses égales.

### 4. Données cliniques :

#### 4.1. Indications thérapeutiques

- Traitement des symptômes en rapport avec l'insuffisance veinolymphatique (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-decubitus).
- Traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

#### 4.2. Posologie usuelle et mode d'administration

##### Posologie

##### Insuffisance veineuse :

1 comprimé par jour au moment du repas.

##### Crise hémorroïdaire :

3 comprimés par jour les 4 premiers jours, puis 2 comprimés par jour pendant 3 jours.

##### Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité de Daflon 1000 mg chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

##### Mode d'administration

Voie orale

#### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.

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

##### 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

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée. Aucune interaction médicamenteuse cliniquement pertinente n'a été rapportée à ce jour depuis la commercialisation du produit.

#### 4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

##### Grossesse :

Il n'existe pas de données ou il existe des données limitées sur l'utilisation de la fraction flavonoïque purifiée micronisée chez la femme enceinte.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence de toxicité sur la reproduction.

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de Daflon pendant la grossesse.

##### Allaitement :

On ne sait pas si la fraction flavonoïque purifiée micronisée/métabolites sont excrétés dans le lait maternel.

Un risque pour les nouveaux-nés/nourrissons ne peut être exclu.

Une décision doit être prise soit d'interrompre l'allaitement soit d'interrompre/de s'abstenir du traitement avec Daflon en prenant en compte le bénéfice de l'allaitement pour l'enfant au regard du bénéfice du traitement pour la femme.

##### Fertilité :

Les études de toxicité sur la reproduction n'ont pas montré d'effet sur la fertilité des rats mâles et femelles (Cf. « Données de sécurité préclinique »).

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

Aucune étude spécifique des effets de la fraction flavonoïque sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. Cependant, compte tenu du profil global de sécurité de la fraction flavonoïque, Daflon n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

#### 4.8. Effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés et sont classés en fonction de leur fréquence.

Très fréquent ( $\geq 1/10$ ) ; fréquent ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); peu fréquent ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); rare ( $\geq 1/10000$ ,  $< 1/1000$ ); très rare ( $< 1/10000$ ), inconnu (ne pouvant être estimé à partir des données disponibles).

##### Troubles du système nerveux

Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise.

##### Troubles gastro-intestinaux

Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.

Peu fréquent : colite.

Fréquence inconnue : douleur abdominale.

## **Affections de la peau et du tissu sous-cutané**

Rare : rash, prurit, urticaire.

Fréquence inconnue : œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

## **Déclaration des effets indésirables suspectés**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

## **4.9. Surdosage**

### **Symptômes**

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés, en cas de surdosage, étaient des effets gastro-intestinaux (tels que diarrhée, nausée, douleur abdominale) et des effets cutanés (tels que prurit, rash).

### **Conduite à tenir**

En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être mis en place.

## **5. Propriétés pharmacodynamiques**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS / MEDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES / BIOFLAVONOIDES, code ATC : C05CA53 : système cardiovasculaire**

### **Effets pharmacodynamiques**

Daflon exerce une double action sur le système veineux de retour :

- au niveau des veines et des veinules, il augmente la tonicité pariétale et exerce une action antistatse;
- au niveau de la microcirculation, il augmente la résistance capillaire et normalise la perméabilité capillaire.

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

Chez l'homme, après administration par voie orale du médicament avec diosmine marquée au carbone 14 :

- l'excrétion est essentiellement fécale et l'excrétion urinaire est en moyenne de 14% de la quantité administrée,
- la demi-vie d'élimination est de 11 heures ;
- le produit est fortement métabolisé, ce métabolisme est objectivé par la présence de différents acides phénols dans les urines.

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

Les données non cliniques issues des études conventionnelles de toxicologie en administration répétée, génotoxicité et des fonctions de reproduction n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme.

## **6. Données pharmaceutiques**

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

Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.  
Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E 172), oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

## **6.2. Incompatibilités**

Sans objet

## **6.3. Durée de conservation**

2 ans.

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

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

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

18, 30, 36 ou 40 comprimés pelliculés sous plaquettes (PVC/Aluminium).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

Pas d'exigences particulières pour l'élimination.

## **7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché**

LES LABORATOIRES SERVIER  
50 RUE CARNOT  
92284 SURESNES CEDEX

## **8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché**

- CIP 34009 300 745 6 5 : 18 comprimés pelliculés sous plaquettes (PVC/Aluminium).
- CIP 34009 550 265 6 3 : 30 comprimés pelliculés sous plaquettes (PVC/Aluminium).
- CIP 34009 550 265 8 7 : 36 comprimés pelliculés sous plaquettes (PVC/Aluminium).
- CIP 34009 550 265 9 4 : 40 comprimés pelliculés sous plaquettes (PVC/Aluminium).

## **9. Date de première autorisation renouvellement de l'autorisation**

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

## **10. date de la mise à jour du texte :**

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

## **11. dosimétrie**

Sans objet

## 12. Instructions pour la préparation des radios pharmaceutiques

Sans objet

SERVIER MAROC