

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**FLAVAN 60 mg, comprimé**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Leucocianidol .....  
60,0 mg

Pour un comprimé

Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1.](#)

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

- Utilisé dans les manifestations fonctionnelles de l'insuffisance veinolympatique (jambes lourdes, douleurs, impatience du primo-decubitus),
- Utilisé dans le traitement symptomatique des troubles fonctionnels de la fragilité capillaire,
- Utilisé dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire,

### 4.2. Posologie et mode d'administration

2 comprimés par jour, en deux prises.

Dans la crise hémorroïdaire aiguë: 3 ou 4 comprimés en une fois.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à l'un des constituants.

### 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

Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions cliniquement significatives.

#### **4.6. Grossesse et allaitement**

##### **Grossesse**

Des études expérimentales chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène. Par ailleurs, dans l'espèce humaine, aucun effet néfaste n'a été rapporté à ce jour.

##### **Allaitement**

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, éviter l'administration pendant l'allaitement.

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

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

De rares manifestations cutanées ont été rapportées.

#### **4.9. Surdosage**

En cas de surdosage, possibilité d'exacerbation des effets indésirables

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

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

Vasculoprotecteur: Augmente la résistance des vaisseaux et diminue leur perméabilité.

Veinotonique: Augmente la tonicité des veines (démontré en clinique par la technique de l'hémodynamique musculaire au Xénon 133).

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

Le leucocianidol appartient au groupe des pycnogénols, particulièrement bien absorbés et rapidement disponibles dans la circulation sanguine et au niveau de nombreux tissus.

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

Non renseignée.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

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

Lactose, silice colloïdale anhydre, carboxyméthylamidon sodique, stéarate de magnésium.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

### **6.3. Durée de conservation**

2 ans

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

A conserver à température ambiante et à l'abri de l'humidité.

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

Boîte de 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (Aluminium/PVC/PVDC).

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

Pas d'exigences particulières.

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

### **BERKEM DEVELOPPEMENT**

115, rue Saint-Dominique  
75007 PARIS

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

- 334 404-2: 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (Aluminium/PVC/PVDC)

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

[à compléter par le titulaire]

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

[à compléter par le titulaire]

## **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

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

Sans objet.

# **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.