

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 15/02/2022

Dénomination du médicament

Permixon 160 mg, gélule

Extrait de palmier de Floride

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PERMIXON 160 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PERMIXON 160 mg, gélule ?
3. Comment prendre PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Médicaments à base de plantes.

Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments utilisés dans l'hypertrophie bénigne de la prostate.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique à l'extrait de palmier de Floride ou à l'un des autres composants mentionnés à la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PERMIXON 160 mg, gélule.

- La prise de ce médicament à jeun peut parfois provoquer des nausées.
- Pendant votre traitement, votre médecin continuera à surveiller régulièrement votre prostate. En aucun cas PERMIXON 160 mg, gélule ne pourra remplacer une intervention chirurgicale lorsque celle-ci s'avère nécessaire.
- Avertissements et précautions

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et PERMIXON 160 mg, gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

PERMIXON 160 mg, gélule avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Ce médicament n'est pas destiné à la femme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

PERMIXON 160 mg, gélule contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Prendre les gélules avec un verre d'eau au moment des repas.

Posologie

Réservé à l'homme adulte.

La dose usuelle est de 2 gélules par jour.

Respectez toujours la posologie prescrite.

Mode d'administration

Voie orale.

Durée du traitement

La durée maximale du traitement est limitée à 6 mois.

Si vous avez pris plus de PERMIXON 160 mg, gélule que vous n'auriez dû

Des troubles gastro-intestinaux passagers (douleur abdominale) peuvent survenir.

En cas de surdosage ou d'ingestion accidentelle, consultez votre médecin ou votre pharmacien

Si vous oubliez de prendre PERMIXON 160 mg, gélule

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre PERMIXON 160 mg, gélule

Sans objet

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

Fréquent (1 à 10 patients sur 100)

- Des maux de tête (céphalées),
- Des douleurs abdominales

Peu fréquent (1 à 10 patients sur 1000)

- Des nausées,
- Une augmentation des gamma-glutamyltransférases et une augmentation modérée des transaminases (enzymes du foie),
- Un rash cutané (éruption sur la peau),
- Un développement anormal des seins chez l'homme (gynécomastie), réversible à l'arrêt du traitement.

Fréquence non estimable

- Des œdèmes (gonflements de la peau)

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient PERMIXON 160 mg, gélule

• La substance active est :

Palmier de Floride (*Serenoa repens* (W. Bartram) Small.) (extrait du fruit de) 160 mg

Solvant d'extraction : hexane

Rapport drogue/extrait : 7-11 :1.

• Les autres composants sont :

Macrogol 10 000

Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, oxyde de fer jaune, indigotine, dioxyde de titane.

Qu'est-ce que PERMIXON 160 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de gélules. Boîte de 30, 56, 60, 100 ou 180.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE MEDICAMENT

LES CAUQUILLOUS

81500 LAVAU

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE MEDICAMENT

PARC INDUSTRIEL DE LA CHARTREUSE

81100 CASTRES

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

SITE PROGIPHARM

RUE DU LYCEE

45500 GIEN

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

mois AAAA

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).