



ANSM - Mis à jour le : 03/02/2026

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

TANGANILPRO 500 mg, comprimé

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acétylleucine
500 mg

Pour un comprimé.

Excipient à effet notoire : amidon de blé (88 mg par comprimé).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

Comprimé blanc et oblong.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse chez l'adulte.

4.2. Posologie et mode d'administration

Posologie

La dose recommandée chez l'adulte est de 1,5 à 2 g par jour, soit 3 à 4 comprimés en deux prises matin et soir.

La durée du traitement est variable selon l'évolution clinique (entre 10 jours et 5 à 6 semaines) ; au début du traitement ou en cas d'insuccès, la posologie peut être augmentée sans inconvénient jusqu'à 3 g et même 4 g par jour, soit 6 à 8 comprimés par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

A prendre avec un grand verre d'eau.

4.3. Contre-indications

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

- Chez les patients présentant une allergie au blé (autre que la maladie cœliaque) (voir rubrique 4.4).

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Des réactions d'hypersensibilité (pouvant être sévères, par exemple choc anaphylactoïde, œdème laryngé) ont été observées. Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité après l'administration d'acétylleucine (voir rubrique 4.8).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque.

Un comprimé ne contient pas plus de 8,8 microgrammes de gluten.

Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique 4.3).

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

Aucune étude d'interaction n'a été réalisée.

4.6. Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse

Il n'existe pas de données ou il existe des données limitées sur l'utilisation de l'acétylleucine chez la femme enceinte. Il n'existe pas de données chez l'animal en ce qui concerne la toxicité sur la reproduction (voir rubrique 5.3). Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de TANGANILPRO 500 mg, comprimé durant la grossesse.

Allaitement

On ne sait pas si l'acétylleucine et ses métabolites sont excrétés dans le lait maternel. Un risque pour l'enfant allaité ne peut être exclu. TANGANILPRO 500 mg, comprimé ne doit pas être utilisé durant l'allaitement.

Fertilité

Il n'y a pas de données sur les effets de l'acétylleucine sur la fertilité.

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

TANGANILPRO 500 mg, comprimé 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 sont classés comme indiqué ci-dessous par classe de systèmes d'organes MedDRA et par fréquence. La fréquence est définie selon la convention suivante : très fréquente (? 1/10), fréquente (? 1/100 et 1/10), peu fréquente (? 1/1 000 et 1/100), rare (? 1/10 000 et 1/1 000), très rare (1/10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles).

**CLASSE DE SYSTEMES
D'ORGANES
(Classification MedDRA)**

Très rare

Fréquence indéterminée

Affections du système
immunitaire

Réactions d'hypersensibilité, choc
anaphylactoïde et œdème laryngé

Affections gastro-intestinales

Douleurs abdominales

Affections de la peau et du
tissu sous-cutané

Réactions cutanées (parfois
associés à du prurit), érythème,
urticaire

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 : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

4.9. Surdosage

Les informations concernant les surdosages avec l'acétylleucine sont limitées.
En cas de surdosage un traitement symptomatique doit être pris si nécessaire.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : ANTIVERTIGINEUX, code ATC : N07CA04.
Antivertigineux de mécanisme d'action inconnu.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

Après administration par voie orale, le pic de concentration plasmatique en acétylleucine est atteint après 2 heures environ.

5.3. Données de sécurité préclinique

Les données non cliniques ne révèlent aucun risque significatif pour l'homme sur la base d'études conventionnelles de toxicité à doses aiguës et répétées.

Il n'existe aucune donnée de toxicité disponible pour évaluer les effets du produit sur la fertilité et le développement embryo-fœtal.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Amidon de blé, amidon de maïs prégélatinisé, carbonate de calcium, stéarate de magnésium.

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

5 ans pour le conditionnement en tube (polypropylène).

3 ans pour le conditionnement sous plaquette thermoformée (PVC/aluminium).

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

20 comprimés en tube (polypropylène).

30 comprimés en tube (polypropylène).

40 comprimés en tube (polypropylène).

60 comprimés en tube (polypropylène).

20 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

40 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

60 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

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

Pierre FABRE MEDICAMENT

les cauquillous

81500 lavaur

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

- 310 337-3 ou 3400931033738 : 20 comprimés en tube (polypropylène).
- 316 088-5 ou 3400931608851 : 30 comprimés en tube (polypropylène).
- 316 089-1 ou 3400931608912 : 40 comprimés en tube (polypropylène).
- 336 470-2 ou 34009 336 470 2 5 : 60 comprimés en tube (polypropylène).
- 338 456-7 ou 3400933845674 : 20 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).
- 338 457-3 ou 3400933845735 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

- 338 459-6 ou 3400933845964 : 40 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

- 338 460-4 ou 3400933846046 : 60 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Alu).

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.