

Dénomination du médicament

GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable
Cuivre

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 GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable ?
3. Comment prendre GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : OLIGOTHERAPIE (V : divers).

Ce médicament est utilisé comme modificateur du terrain en particulier au cours d'états infectieux et viraux, d'états grippaux, au cours d'affections rhumatismales inflammatoires et au cours de l'arthrose.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable ?

Ne prenez jamais GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Le traitement par cet élément minéral trace ne dispense pas d'un traitement spécifique éventuel.

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Enfants et adolescents

Réservé à l'adulte.

Autres médicaments et GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable

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

GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable contient de l'hydrosulfite de sodium et du sulfite de sodium.

Ce médicament contient des sulfites et peut, dans de rares cas, provoquer des réactions d'hypersensibilité sévères et des bronchospasmes. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par ampoule, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2ml, suspension buvable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

RESERVE A L'ADULTE.

2 à 3 ampoules par jour.

Traitement de l'arthrose : 1 ampoule 3 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Il est conseillé d'absorber le contenu des ampoules dilué dans un verre d'eau.

Fréquence d'administration

A prendre de préférence en dehors des repas.

Si vous avez pris plus de GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2ml, suspension buvable que vous n'auriez dû

Sans objet.

Si vous oubliez de prendre GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2ml, suspension buvable

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2ml, suspension buvable

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien.

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.

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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

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

5. COMMENT CONSERVER GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2ml, suspension buvable ?

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 l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25°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 GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur

· La substance active est :

Cuivre 0,3 mg
Pour une ampoule de 2 ml.

· Les autres composants sont : Amylose, glycérol, phosphate disodique dihydraté, dihydrogénophosphate de potassium anhydre, hydrosulfite de sodium, sulfite de sodium, eau purifiée.

Qu'est-ce que GRANIONS DE CUIVRE 0,3 mg/2 ml, suspension buvable et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous la forme d'une suspension buvable, ampoule de 2 ml, boîte de 10 et boîte de 30 ampoules.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE DES GRANIONS

LE PARADOR II
5 ALLEE CROVETTO FRERES
98000 MONACO

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRE DES GRANIONS

LE PARADOR II
5 ALLEE CROVETTO FRERES
98000 MONACO

Fabricant

LABORATOIRE DES GRANIONS

LE PARADOR II
5 ALLEE CROVETTO FRERES
98000 MONACO

ou

LABORATOIRE LABCATAL

ZI DU MONT BLANC
1, RUE DE L'INDUSTRIE
74100 ANNEMASSE

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 :

{MM/AAAA}

Autres

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