

UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule

Les substances actives sont (pour une ampoule de 10 ml) le glycérophosphate acide de magnésium (1,895 g), le chlorhydrate de pyridoxine (0,040 g).

Les autres composants sont le saccharose, la composition aromatique naturelle de jus de raisin, le parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), le parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), l'eau purifiée qsp une ampoule de 10 ml.

La teneur totale en magnésium-élément est de 125 mg (5,13 mmol) par ampoule.

**Fabricant : Laphal Industries, Avenue de Provence
13190 Allauch – France**

QU'EST-CE QUE UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est indiqué dans les carences en magnésium confirmées par votre médecin.
SUPPLEMENT MINERAL (A : appareil digestif et métabolisme).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule, si vous êtes allergique à une des substances actives ou à l'un des autres constituants de la solution buvable, notamment les parabens ; en cas de certaines maladies des reins ; en cas de traitement à la lévodopa, en raison de la présence de pyridoxine.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ** sauf avis contraire de votre médecin, en cas de traitement par les quinidiniques.

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Il existe des spécialités plus adaptées à l'enfant.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Uvimag B6®

SOLUTION BUVABLE



LOT: 1916
EXP: 12/2015



Ampoules autocassables préimées

Grossesse – allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'utilisation de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Informations importantes concernant certains composants de UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule :

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sodé [E 219], parahydroxybenzoate de propyle sodé [E 217], saccharose (4,24 g par ampoule).

Prise d'autres médicaments :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, **notamment avec des quinidiniques**, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

COMMENT PRENDRE UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule ?

Réservé à l'adulte - La dose habituelle est de 2 à 3 ampoules par jour à répartir en 2 ou 3 prises pendant les repas. Les ampoules sont à diluer dans un peu d'eau.

Si vous avez pris plus de UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule que vous n'auriez dû : consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule : ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Effets pouvant apparaître lorsque le traitement par UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule est arrêté : sans objet.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule est susceptible d'avoir des effets indésirables chez certaines personnes notamment diarrhées, douleurs abdominales.

Ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans ce texte, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien

COMMENT CONSERVER UVIMAG® B6, solution buvable en ampoule ?

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

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur cette boîte.

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Titulaire – exploitant : Zambon France 13, rue René Jacques

92138 Issy-Les-Moulineaux Cedex – France

Informations médicale et pharmaceutique : +33 (0) 1 58.04.41.41

La dernière date à laquelle ce texte a été approuvée est le 6 décembre 2005.



* 3 2 8 9 6 7 9 *

Zambon