VITAMINE B12 GERDA

Cyanocobalamine

1-IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

VITAMINE B12 GERDA 250 µg, comprimé sécable

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

CYANOCOBALAMINE

.250 µg

Excipients : glucose monohydraté, saccharose, cyclamate de sodium, lactose monohydraté, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

Pour un comprimé sécable.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable, flacon verre brun de 24.

d) CLASSE PHARMACO-PHARMACEUTIQUE

ANTIANEMIQUE-VITAMINE B12

e) NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires GERDA - 6, rue Childebert 69002 LYON.

Fabricant:

Laphal Industries - Avenue Victoire 13106 ROUSSET.

2-DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient de la vitamine B 12.

Il est préconisé dans le traitement des anémies par carence d'apport alimentaire en vitamine B 12 chez les végétaliens stricts depuis plus de 4 ans (régime alimentaire sans viande, laitages, œufs ou poisson).

3-ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

- Enfants de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique.
- Antécédents d'allergie aux vitamines B 12 et substances voisines (cobalamines).
- En cas de tumeur maligne.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES :

- En raison de la présence de glucose, ce médicament ne doit pas être utlisé en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsoption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase. c) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans
- c) Liste des excipients dont la connaissance est necessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients:
- glucose (voir mises en garde spéciales).
 lactose (voir mises en garde spéciales).
- saccharose (voir mises en garde spéciales)

d) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

4-COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

a) POSOLOGIE

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 6 ANS, (en raison de la forme pharmaceutique).

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

- traitement d'attaque (restauration des réserves hépatiques): 1 comprimé par jour pendant 15 jours à 1 mois.
- <u>traitement d'entretien</u> (suffisant pour couvrir les besoins quotidiens) : 1 comprimé tous les dix jours.

b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION Voie orgle

c) DUREE DU TRAITEMENT

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

5-EFFET NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins génants :

 Réactions allergiques notamment: démangeaisons, eczéma, urticaire, rougeurs cutanées, ædème pouvant être sévère, malaise intense généralisé.

æaeme pouvant ette severe, mataise intense generatise. En cas de manifestations allergiques, interrompez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

- Risaue d'acné.

- Possible coloration en rouge des urines.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

6-CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25 °C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

7-DATE DE REVISION DE LA NOTICE Mai 2007.