

BEVITINE® 250 mg, comprimé enrobé

Chlorhydrate de thiamine

Veuillez 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 l'un des effets indésirables, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VITAMINE B1.

(A: Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement des carences en vitamine B1.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- en cas d'antécédent d'allergie à l'un des constituants,
- si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Faites attention avec BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé :

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

Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

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.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

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

Liste des excipients à effet notoire : Amidon de blé (gluten).

3. COMMENT PRENDRE BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

La posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés par jour.

Mode et Voie d'administration

Voie orale

Les comprimés sont à avaler, sans croquer, avec un peu d'eau.

fillat;
25.04.16

DB PHARMA

1 bis, rue du Cdt-Rivière

94210 LA VARENNE ST-HILAIRE

Si vous avez utilisé plus de BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé que vous n'auriez dû :

A très fortes doses, les symptômes suivants peuvent apparaître tels que maux de tête, nausées, irritabilité et hypotension.

Si vous avez pris plus de BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé qu'il ne fallait, consulter votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Troubles du système immunitaire :

Des cas isolés de réactions allergiques de type choc anaphylactique, prurits, urticaires, démangeaisons, angioedèmes, douleurs abdominales, détresse respiratoire, tachycardie, palpitations, collapsus ont été rapportés.

Troubles gastro-intestinaux :

Des événements gastro-intestinaux bénins ont été rapportés: nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, OU SI CERTAINS EFFETS INDESIRABLES DEVIENNENT GRAVES, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne pas utiliser BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température inférieure à 25°C et à l'abri de l'humidité. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé ?

La substance active est :

Chlorhydrate de thiamine..... 260,00 mg

Quantité correspondante en chlorhydrate de thiamine anhydre 250,00 mg

Pour un comprimé enrobé

Les autres composants sont :

Amidon de blé, sucre glace amylicé, gomme d'acacia, érythrosine (E 127), stéarate de magnésium, poly(acétate de vinyle), talc, saccharose, cire de Carnauba.

Qu'est ce que BEVITINE 250 mg, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé enrobé. Tube de 20 comprimés enrobés.

Titulaire/ Exploitant

LABORATOIRES DB PHARMA

1 BIS, RUE DU COMT RIVIERE 94210 LA VARENNE ST-HILAIRE

Fabricant

LABORATOIRE AJC PHARMA

USINE DE FONTAURY 16120 CHATEAUNEUF SUR CHARENTE

Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 07/12/2015

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

241098B

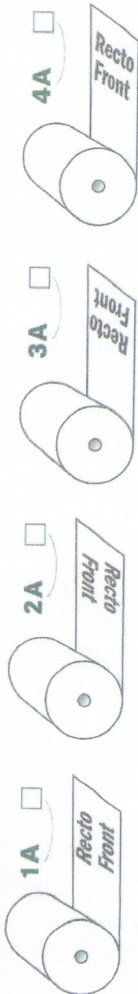
DB PHARMA

1 bis, rue du Cdt-Rivière
94210 LA VARENNE ST-HILAIRE

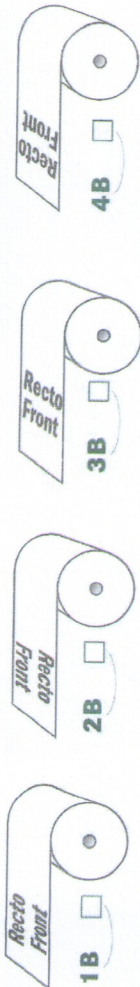
fillan
25.04.16

SENS DE DÉROULEMENT / UNWINDING DIRECTION

RECTO intérieur / FRONT inside



RECTO extérieur / FRONT outside



TYPE DE PLIAGE / TYPE OF FOLDING

- ☐ Type de pliage accepté (un modèle validé à nous retourner)
Type of folding accepted (an approved sample to be returned signed)
- ☐ Type de pliage refusé (nouveau pliage à nous proposer)
Type of folding refused - New sample to be submitted

ATTENTION !

La signature de ce bon à tirer, engage votre responsabilité et entraîne également l'acceptation :

- du sens de déroulement (cocher la case correspondante ci-dessus)
- du type de pliage
- de la présence de la référence
- de la vérification du spot de lecture et du code à barres
- du diamètre mandrin
- du diamètre bobine

MMP PACKETIS n'est pas responsable des éventuelles omissions ou erreurs non signalées.

IMPORTANT !

By signing this "proof acceptance sheet", you agree to the printing of the product in reference as well as to :

- the unwinding direction (tick the corresponding box above)
- the folding type
- the presence of the reference
- the verification of the bar code and cutting spot
- the verification of the text and dimensions
- the core diameter
- the reel diameter

MMP PACKETIS cannot be held responsible for any omissions or errors which have not been indicated.

Date - Signature

☒ Bon à tirer accepté

☐ Bon à tirer refusé
→ Nouveau bon à tirer à soumettre.

☒ "Proof" accepted

☐ "Proof" refused

→ New print acceptance sheet to be submitted.

DB PHARMA

1 bis, rue du Cdt-Rivière

94210 LA VERRÈRE
Toute demande de modification ou d'ajout de tirage doit être portée de façon très explicite.
Any request for modification will entail the submission of a new proof after corrections. All modifications must be clearly indicated.

MMP PACKETIS SAS



PHARMA DEVELOPPEMENT
CHEMIN DE MARCY
58800 CORBIGNY

A l'attention du SERVICE ACHAT

Cher client,

Nous vous prions de trouver ci-joint l'épreuve dont vous avez bien voulu nous confier la réalisation.

Edition N° : 1

Nom du produit : **BEVITINE COMPRIMES** Nature : **Notice Pliee**
Code client : **292** Code produit : **241098B** Id. **00** Nb. d'épreuves : **2**
N° de commande : **13042016** Date : **15-04-16** N° de lot : **0521822**

Couleurs Recto **NOIR**
Verso **NOIR**

Formats à plat :
Coupe : **210,00** Laize : **105,00** Coupe : **24,00** Laize : **105,00** Papier : **P050**
Façonnage : **(2A2R)9V**

Vos références techniques :

Spécification : Plans :

Dans l'attente de vos observations ou de votre BON A TIRER accompagné éventuellement de la validation du type de pliage, nous vous prions de croire, cher client, en l'expression de notre entier dévouement.

Pour le service PAO

Service PAO / MMP PACKETIS
80, avenue Marquis de Baille - F-16340 L'ISLE D'ESPAGNAC - FRANCE

Contacts
PAO : Tél. : (33) 05 45 45 72 18 Mail : pao.edm-mmp-packaging.com Fax : (33) 05 45 95 71 87
Commercial : Tél. : (33) 05 45 95 99 31 Fax : (33) 05 45 38 22 93

MMP Packetis SAS au capital de 1 676 836,20 € R.C.S. ANGOULÊME B 402 221 930 - NAF 1721 B - SIRET : 402 221 930 000 23 - TVA FR 45 402 221 930

