



CENEXI for DB PHARMA
SAP number: 28038817
BEVITINE 100 MG/2 ML
Leaflet (page 1/2)
125 mm x 210 mm
Packaging line : FB 320
Version 2 - 06.06.2012
Changement du cartouche

Regulatory approval:

Technical approval:

Liberation CD

OK for Printing

Technical OK for Printing

Date:

Date:

Date:

Visa:

Visa:

Visa:

BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule

Chlorhydrate de thiamine

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ?
3. COMMENT PRENDRE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ?
6. INFORMATIONSSUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

VITAMINE B1

(A : Appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement des carences en vitamine B1, lorsque la voie orale n'est pas possible.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule?

N'utilisez jamais BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule dans le cas suivant :

- en cas d'antécédent d'allergie à l'un des constituants.

Faites attention avec BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule :

L'utilisation de ce médicament peut entraîner des réactions allergiques graves.
 EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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.

3. COMMENT PRENDRE BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE,

La posologie usuelle est de 1 à 2 ampoules par jour. Votre médecin peut décider d'utiliser des doses plus élevées.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :



28038817



CENEXI for DB PHARMA
SAP number: 28038817
BEVITINE 100 MG/2 ML
Leaflet (page 2/2)
125 mm x 210 mm
Packaging line : FB 320
Version 2 - 06.06.2012
Changement du cartouche

Regulatory approval:

Technical approval:

Liberation CD

OK for Printing

Technical OK for Printing

Date:

Date:

Date:

Visa:

Visa:

Visa:

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE

Mode et Voie d'administration

Voie intra-musculaire.

Voie intra-veineuse lente sur plus de 10 minutes.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Lorsqu'elle dépasse 2 ampoules par jour, la dose doit être répartie en 24 heures.

Si vous avez utilisé plus de BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable 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 100 mg/2ml, solution injectable qu'il ne fallait, consulter votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet : Chute de la pression artérielle (hypotension), rares cas de réactions allergiques.

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.

5. COMMENT CONSERVER BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule?

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

Ne pas utiliser BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

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 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule ?****La substance active est :**

Chlorhydrate de thiamine104,00 mg
 (Quantité correspondante en thiamine anhydre100,00 mg)
 Pour une ampoule de 2 ml

Les autres composants sont :

Acide thiomalique, hydroxyde de sodium, hydrogénophosphate de sodium dodécahydraté, eau pour préparations injectables.

Qu'est ce que BEVITINE 100 mg/2ml, solution injectable en ampoule et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de solution injectable. Boîte de 5 ampoules.

Titulaire/ Exploitant

LABORATOIRES DB PHARMA
 1 BIS, RUE DU COMMANDANT RIVIERE
 94210 LA VARENNE SAINT-HILAIRE

Fabricant

CENEXI
 52, RUE MARCEL ET JACQUES GAUCHER
 94120 FONTENAY SOUS BOIS

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 11/2011.

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



28038817

28038817