

URARTHONE,

solution buvable

Colchicum 1 DH, Bryonia TM, Dulcamara TM, Viscum album TM, Kalium iodatum 2 DH, Aurum muriaticum natronatum 8 DH, Aqua silicata 2 DH, Sulfur 4 DH, Rubia TM, Natrum salicylicum 3 DH, Betula TM, Mercurius corrosivus 4 DH.

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.

- Attention : si les troubles persistent, consultez un médecin.

1 - QU'EST-CE QUE URARTHONE, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

URARTHONE, solution buvable est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les rhumatismes métaboliques (goutte, chondrocalcinose...) et dans les poussées inflammatoires de l'arthritisme. Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en flacon de 250 ml (environ 17 unités de prise adultes).

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER URARTHONE, solution buvable ?

Précautions particulières :

Ce produit contient au maximum 24 % (V/V) d'éthanol. 1 cuillerée à soupe contient 2 850 mg d'éthanol, équivalent à 72,0 ml de bière (env. 7,20 cl) ou 30,0 ml de vin (env. 3,00 cl).

En raison de la présence d'éthanol, ce médicament est dangereux pour les personnes souffrant d'alcoolisme. La présence d'éthanol doit également être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitantes, les enfants et les personnes à risque, par exemple chez les personnes souffrant d'une maladie du foie ou d'épilepsie. La quantité d'éthanol dans ce médicament peut modifier ou augmenter l'effet d'autres médicaments.

Liste des excipients à effet notoire : Éthanol.

Utilisation d'autres médicaments : Veillez 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.

Aliments et boissons :

Ce médicament est à prendre à distance des repas.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

La quantité d'éthanol dans ce médicament peut diminuer les réactions au volant d'un véhicule ou lors de l'utilisation de machines.

3 - COMMENT UTILISER URARTHONE, solution buvable ?

En l'absence de prescription particulière de votre médecin, la posologie est de : Adultes : 1 cuillerée à soupe, 2 fois par jour, le matin à jeun et le soir au coucher.

En cas de poussée inflammatoire :

1 prise supplémentaire.

Voie orale.

A prendre dans un demi-verre d'eau ou dans une infusion.

Médicament réservé à l'adulte.

Si vous avez pris plus d'URARTHONE, solution buvable que vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre

URARTHONE, solution buvable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,

URARTHONE, solution buvable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - COMMENT CONSERVER URARTHONE, solution buvable ?

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

Tenir le flacon soigneusement fermé.

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

6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Les substances actives sont :

Colchicum	1 DH	0,5 %
Bryonia	TM	0,5 %
Dulcamara	TM	0,8 %
Viscum album	TM	1,5 %
Kalium iodatum	2 DH	0,5 %
Aurum muriaticum natronatum	8 DH	0,25 %
Aqua silicata	2 DH	5 %
Sulfur	4 DH	2 %
Rubia	TM	2 %
Natrum salicylicum	3 DH	5 %
Betula	TM	2 %
Mercurius corrosivus	4 DH	0,5 %

pour un flacon de 250 ml.

Les autres composants sont :

Éthanol, eau purifiée, caramel (E 150).

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / Fabricant : Laboratoires LEHNING - 3 rue du Petit Marais - 57640 SAINTE-BARBE - FRANCE



Les laboratoires Lehning participent à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Ils vous demandent en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.

