

Gluconate de cuivre, or colloïdal, gluconate d'argent

Indications thérapeutiques :

Utilisé comme modificateur du terrain en particulier au cours de la phase de convalescence de maladies infectieuses, d'états asthéniques.

AMM N° 3400930750797 : 09/2009, Rév. 10/2011. (Mise sur le marché 1957, Valid. 1998). Flacon de 60 ml.

Non remboursé par la Sécurité Sociale. Prix libre. Non soumis à prescription médicale.

 Notice Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP)
NOTICE
CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon Gluconate de cuivre / Or colloïdal / Gluconate d'argent
Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
 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 ressente.
Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon ?
3. COMMENT PRENDRE CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : OLIGOTHÉRAPIE (V : divers)
Ce médicament est utilisé chez l'adulte comme modificateur du terrain en particulier au cours de la phase de convalescence de maladies infectieuses, d'états asthéniques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE
CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon?

Ne prenez jamais CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon dans le cas suivant :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des composants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement

Par mesure de précaution l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

D'une façon générale, au cours de la grossesse et de l'allaitement, il convient de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
3. COMMENT PRENDRE CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon?
Posologie
RÉSERVÉ À L'ADULTE. 1 dose par jour (le contenu du godet à la 1ère graduation, soit 2 ml) à 2 doses par jour (le contenu du godet à la 2 ème graduation, soit 4 ml).
Mode et voie d'administration
Voie orale. L'administration par voie sublinguale est recommandée.
Les doses sont à prendre :
- de préférence le matin à jeun, - éventuellement 15 minutes avant un repas.
Remplir le godet à ras des graduations en pressant légèrement sur le flacon. Garder le contenu du godet 1 à 2 minutes sous la langue avant d'avaler. Revisser le bouchon après chaque utilisation.

Si vous avez pris plus de CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon q ue vous n'auriez dû :
Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :
De très rares cas d'argyrie ont été rapportés.
Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.
5. COMMENT CONSERVER CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacor?
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

ľ	Ne pas utiliser CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL,	, solution b	buvable er	flacon	après la	a date	de
ŀ	péremption mentionnée sur le conditionnement ext	térieur.					

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

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 SUPPLÉMENTAIRES

Que contient CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon?

Les substances actives sont :

Gluconate de cuivre	
22,50 mg	
(Quantité correspondante en	
cuivre	3,150 mg)
Or colloïdal	
0,070 mg	
Gluconate d'argent	
	3,000 mg
(Quantité correspondante en	
argent	1,068 mg)
Pour 100 ml de solution buvable.	

L'autre composant est :

Eau purifiée
Le godet comprend deux graduations correspondant à 2 ml de solution (1 dose) et à 4 ml de solution (2 doses).
Qu'est-ce que CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon et contenu de l'emballage en flacon et contenu extérieur ?
Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en flacon de 60 ml (30 doses).
Titulaire / Exploitant
LABCATAL 7 Rue Roger Salengro
BP 305 92541 MONTROUGE CEDEX
Fabricant

LABCATAL Zone Industrielle du Mont Blanc 1 Rue de l'Industrie BP 267 74106 ANNEMASSE CEDEX
La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 19 octobre 2011.
Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).
RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT (RCP)
DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT
CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL, solution buvable en flacon

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Gluconate de cuivre	mg)
(Quantité correspondante en argent	
Le godet comprend deux graduations correspondant à 2 ml de solution (1 solution (2 doses).	dose) et à 4 ml de
Pour la liste complète des excipients, voir rubrique ci-dessous.	

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution buvable en flacon.

		,			
	\sim R II	MEEC	\sim 1 I		LIEC
IJ	JINI	NÉES	GLI	NIC	いとう

Indications thérapeutiques

Utilisé comme modificateur du terrain en particulier au cours de la phase de convalescence de maladies infectieuses, d'états asthéniques.

Posologie et mode d'administration

Voie orale.

L'administration par voie sublinguale est recommandée. RÉSERVÉ À L'ADULTE.

Le contenu des graduations du godet : 2 ml (1 dose) ou 4 ml (2 doses).

Les doses sont à prendre :

- de préférence le matin à jeun,
- éventuellement 15 minutes avant un repas.

Garder le contenu du godet 1 à 2 minutes sous la langue avant d'avaler.

Contre-indications

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans la situation suivante :
- Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des constituants.
Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions
Les données disponibles à ce jour ne laissent pas supposer l'existence d'interactions médicamenteuses cliniquement significatives.
Grossesse et allaitement
En l'absence de données expérimentales et clinique et par mesure de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.
Effets indésirables
De très rares cas d'argyrie ont été rapportés.
Surdosage
Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES
Propriétés pharmacodynamiques
Classe pharmacothérapeutique : OLIGOTHÉRAPIE (V : divers)
Éléments minéraux trace.
DONNÉES PHARMACEUTIQUES
Liste des excipients
Eau purifiée.
Durée de conservation
2 ans.
Précautions particulières de conservation
À conserver à une température inférieure à 25 °C et à l'abri de la lumière.

Nature et contenu de l'emballage extérieur
Flacon en polyéthylène haute densité jaune de 60 ml (30 doses par flacon), fermé par un bouchon avec bague d'inviolabilité (polyéthylène HD naturel) avec un godet en polypropylène gradué à 2 ml (1 dose) et à 4 ml (2 doses).
Précautions particulières d'élimination et de manipulation
Pas d'exigences particulières.
TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
LABCATAL 7 Rue Roger Salengro

CUIVRE-OR-ARGENT OLIGOSOL

BP 305 92541 MONTROUGE CEDEX
NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
- 307 507-9 ou 34009 307 507 9 7 : 60 ml en flacon (polyéthylène) avec godet. Boîte de 1 flacon.
DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION
Janvier 1998 / janvier 2003
DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE
19 octobre 2011

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale.