

أتيبـيدان® ATEPADENE®

أدينوزين ثلاثي الفوسفات

Adénosine triphosphate

30 mg

■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

ATEPADENE® 30 mg, gélule

COMPOSITION :

ADENOSINE TRIPHOSPHATE DISODIQUE TRIHYDRATE (exprimé en produit anhydre)..... 30 mg

Excipients : Cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre

Pour une gélule de 120 mg

Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, azorubine (E122), dioxyde de titane (E171).

FORME PHARMACEUTIQUE : Gélule, Boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : MYORELAXANT D'ACTION DIRECTE (M : Système locomoteur).

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES)

Ce médicament est de l'ATR. Ce médicament est utilisé dans le traitement des douleurs du dos.

■ ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de persistance ou d'aggravation de la douleur, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

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.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS :

Azorubine (E122)

■ COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE : 2 à 3 gélules par jour réparties dans la journée.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION : Voie orale

■ EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS (EFFETS INDESIRABLES)

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS : NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

■ CONSERVATION :

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

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION : Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.

■ DATE DE REVISION DE LA NOTICE :

Décembre 2008

■ DECISION D'REGISTREMENT :

067/03 F 082/06.



Titulaire d'AMM et fabricant :
Laboratoires MAYOLY SPINDLER
6, avenue de l'Europe - B.P. 51
78401 CHATOU CEDEX - France

Conditionné et exploité par :
SARL LGPA
Zi de Réghaïa - Route de la Gare
Alger - Algérie

