

Notice : Information du patient

Spascupreel solution injectable

Aconitum napellus D6, Ammonium bromatum D4, Atropinum sulphuricum D6, Colocynthis D4, Gelsemium sempervirens D6, Magnesium phosphoricum D6, Veratrum album D6, Agaricus muscarius D4, Chamomilla D3, Cuprum sulphuricum D6, Passiflora incarnata D2

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Spascupreel solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Spascupreel solution injectable ?
3. Comment utiliser Spascupreel solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Spascupreel solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Spascupreel solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?

Spascupreel est un médicament homéopathique contenant des composants traditionnellement utilisés dans le traitement symptomatique des douleurs musculaires, tensions douloureuses, spasmes et crampes.

Ce médicament homéopathique est utilisé selon les principes de la médecine biorégulatoire.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Spascupreel solution injectable ?

N'utilisez jamais Spascupreel

- si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) aux plantes de la famille des composées (Asteraceae).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Spascupreel.

Il n'y a pas de circonstances connues dans lesquelles il faut être vigilant avec Spascupreel.

Enfants jusqu'à 12 ans

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

Autres médicaments et Spascupreel

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Aucune interaction avec d'autres médicaments n'est connue à ce jour.

Spascupreel avec des aliments et boissons

Selon les données connues, ce médicament peut être pris avec des aliments et des boissons.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Il n'existe pas de données concernant l'effet de Spascupreel sur la fertilité, la grossesse et l'allaitement. Aucun effet sur la fertilité, la grossesse et l'allaitement n'est attendu dans la mesure où les dilutions homéopathiques des composants de ce médicament ne présentent aucune toxicité connue. Pour autant que l'on sache, Spascupreel peut être pris, selon la posologie indiquée, au cours de la grossesse et de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il n'existe pas de données indiquant que Spascupreel, solution injectable puisse altérer l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

Spascupreel contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) du sodium par dose, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment utiliser Spascupreel solution injectable ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Spascupreel est une solution injectable à administrer par un médecin.

La solution sera injectée par voie intramusculaire (dans un muscle), sous-cutanée (sous la peau) ou intradermique (dans la peau).

Posologie pour adultes :

En cas des plaintes aiguës une ampoule par jour, sinon une ampoule 1 à 3 fois par semaine.

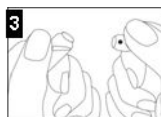
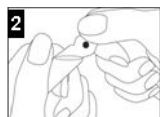
Posologie pour population pédiatrique :

Adolescents de 12 à 18 ans :

En cas des plaintes aiguës une ampoule par jour, sinon une ampoule 1 à 3 fois par semaine.

Instructions pour l'ouverture de l'ampoule :

Procédez avec prudence. Suivez attentivement les instructions d'ouverture. Il n'est pas nécessaire de couper l'ampoule en verre.



Tenez l'ampoule droite avec le point coloré face à vous. Tapotez la tête de l'ampoule jusqu'à ce que tout le liquide descende. Appuyez avec le pouce sur le point coloré. Cassez d'un coup sec le col de l'ampoule en exerçant une pression dans la direction opposée au point coloré. N'utilisez pas les restes du contenu de l'ampoule.

Si vous avez utilisé plus de Spascupreel que vous n'auriez dû

Selon l'homéopathie, l'effet est lié à la dilution et non à la posologie. Si vous avez pris plus de Spascupreel, solution injectable que la dose recommandée, l'effet ne sera pas plus fort.

Si vous avez utilisé trop de Spascupreel, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245 245).

Si vous oubliez d'utiliser Spascupreel

N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié.

Si vous arrêtez d'utiliser Spascupreel

L'arrêt du traitement n'entraîne pas d'effets particuliers.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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 :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance :

Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail : adr@fagg-afmps.be

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Spascupreel, solution injectable ?

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

A conserver dans l'emballage d'origine.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'ampoule et la boîte après EXP. Les deux premiers chiffres indiquent le mois et les quatre suivants, l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Spascupreel

- Les substances actives d'une ampoule de 1,1 ml sont : Aconitum napellus D6 2,20 mg ; Ammonium bromatum D4, Atropinum sulphuricum D6, Colocynthis D4, Gelsemium sempervirens D6, Magnesium phosphoricum D6, Veratrum album D6 à 1,10 mg ; Agaricus muscarius D4, Chamomilla D3, Cuprum sulphuricum D6, Passiflora incarnata D2 à 0,55 mg.
- Les autres composants (excipients) sont : Chlorure de sodium, Eau pour préparations injectables.

Aspect de Spascupreel et contenu de l'emballage extérieur

Solution injectable.

Pour injection par voie intramusculaire, sous-cutanée ou intradermique.

Emballage contenant 10, 50 ou 100 ampoules de 1,1 ml.

Certains emballages peuvent ne pas être commercialisés.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Heel Belgium NV

Booiebos 25

B-9031 Drongen (Gent)

Tel.: 09/265 95 65

E-mail: info@heel.be

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

HO-BE553697

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2025.