

## RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Ubichinon compositum solution injectable

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ampoule de 2,2 ml (=2,2 g) contient :

Acetylsalicylicum acidum	D10	22 mg
Adenosinum triphosphoricum acidum	D10	22 mg
Anthraquinone	D10	22 mg
Ascorbicum acidum	D6	22 mg
Coenzyme A	D10	22 mg
Coenzyme Q	D10	22 mg
Colchicum autumnale	D4	22 mg
Conium maculatum	D4	22 mg
Galium aparine	D6	22 mg
Histaminum	D10	22 mg
Hydrastis canadensis	D4	22 mg
Hydroquinone	D8	22 mg
Magnesium gluconicum	D10	22 mg
Manganum phosphoricum	D8	22 mg
Naphthoquinone	D10	22 mg
Natrium diethyloxalaceticum	D8	22 mg
Natrium riboflavinum phosphoricum	D6	22 mg
Nicotinamide adenine dinucleotide	D10	22 mg
Nicotinamidum	D6	22 mg
Para-benzoquinonum	D10	22 mg
Podophyllum peltatum	D4	22 mg
Pyridoxinum hydrochloricum	D6	22 mg
Sarcolacticum acidum	D6	22 mg
Sulphur	D8	22 mg
Thiaminum hydrochloridum	D6	22 mg
Thiocticum acidum	D8	22 mg
Trichinoyl	D10	22 mg
Vaccinium myrtillus	D4	22 mg

Excipient à effet notoire: sodium.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable.

Voie intramusculaire / sous-cutanée / intradermique.

### 4. DONNEES CLINIQUES

#### 4.1 Indications thérapeutiques

Ubichinon compositum est un médicament homéopathique contenant des composants traditionnellement utilisés pour soutenir le métabolisme cellulaire.

Ce médicament homéopathique est utilisé selon les principes de la médecine biorégulatoire (voir rubrique 5.1).

## 4.2 Posologie et mode d'administration

### Posologie

#### **Adultes :**

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

#### **Population pédiatrique :**

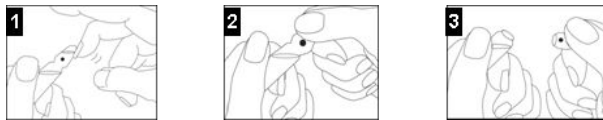
En cas de plaintes aiguës une ampoule par jour, sinon une ampoule 1 à 3 fois par semaine.

### Mode d'administration

Voie intramusculaire / sous-cutanée / intradermique.

Ubichinon compositum est une solution injectable à administrer par un médecin.

Instructions pour l'ouverture de l'ampoule :



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.

## 4.3 Contre-indications

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

## 4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

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

## 4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Aucune interaction n'a été signalée. Aucune n'est attendue en raison des dilutions homéopathiques.

## 4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

### Grossesse

Il n'existe pas de données cliniques de ce produit concernant la grossesse. Les dilutions homéopathiques des composants de ce médicament ne présentent aucune toxicité connue lors de la grossesse. Aucun effet indésirable n'a été signalé jusqu'à présent.

### Allaitement

Il n'existe pas de données cliniques de ce produit concernant l'allaitement. Les dilutions homéopathiques des composants de ce médicament ne présentent aucune toxicité connue lors de l'allaitement. Aucun effet indésirable n'a été signalé jusqu'à présent.

## Fertilité

Il n'existe pas de données cliniques de ce produit concernant la fécondité. Selon les connaissances actuelles, les dilutions homéopathiques des composants de ce médicament ne semblent pas altérer la fertilité de l'homme ou de la femme.

### **4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été signalé et n'est pas non plus attendu en raison des dilutions homéopathique.

### **4.8 Effets indésirables**

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

#### Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via :

Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé  
Division Vigilance  
Boîte postale 97  
1000 BRUXELLES Madou  
Site internet : [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)  
e-mail : [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be)

### **4.9 Surdosage**

Selon l'homéopathie, l'effet est lié à la dilution et non à la posologie. Si vous prenez une dose double, l'effet ne sera pas plus fort.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

L'utilisation de ce médicament repose sur l'usage homéopathique traditionnel de ses composants.

Ce médicament homéopathique est utilisé dans la médecine biorégulatoire, laquelle vise à rétablir, corriger ou modifier autant que possible les processus physiologiques dérégulés vers leur normalité biologique. A cet égard, on utilise des médicaments homéopathiques spécifiques, de manière subtile et non toxique.

Ubichinon compositum contient les composant nécessaires pour soutenir le métabolisme cellulaire et la respiration cellulaire à tous ses niveaux :

- pour soutenir le métabolisme des hydrates de carbone, des graisses et des protéines : Pyridoxinum hydrochloricum, Nicotinamidum et Manganum phosphoricum
- pour soutenir la glycolyse et l'oxydation du pyruvate : Coenzyme A, Nicotinamide adenine dinucleotide, Thiaminum hydrochloricum, Sarcosylacticum acidum
- en soutien au cycle de l'acide citrique : Natrium diethylmalic acidum
- pour soutenir la chaîne de transport d'électrons : Coenzyme Q, Anthraquinone, Naphthoquinone, Para-benzoquinone, Nicotinamide adenine dinucleotide, Natrium riboflavinum phosphoricum
- ainsi qu'Adenosinum diphosphoricum acidum, le produit final de la respiration cellulaire.

Ubichinon compositum contient également des vitamines et des minéraux tels que Thiaminum hydrochloricum, Natrium riboflavinum phosphoricum, Pyridoxinum hydrochloricum, Ascorbicum

acidum, Magnesium gluconicum et Manganum phosphoricum, nécessaire au métabolisme cellulaire et à la production d'énergie.

En outre, Ubichinon compositum contient d'importants antioxydants tels que le Coenzyme Q (dont l'action est considérablement renforcée par l'utilisation combinée avec des vitamines, comme Ascorbicum acidum), Thiocticum acidum, Vaccinium myrtillus, Natrium riboflavinum phosphoricum et Manganum phosphoricum. Ces composés oxygénés réactifs sont produits dans les mitochondries par la chaîne de transport d'électrons pendant la respiration cellulaire. Ils sont importants pour prévenir le stress oxydatif causé par les composants réactifs de l'oxygène et sont essentiels à une bonne santé.

Les Sulphur et le Galium aparine contribueront à une meilleure désintoxication, tandis que le Trichinoyl soutient plusieurs autres processus cellulaires.

Ubichinon compositum contient également des substances qui modulent et régulent le système immunitaire : Colchicum autumnale, Conium maculatum, Podophyllum peltatum, Hydrastis canadensis, Hydrochinon, Acetylsalicylicum acidum et Histaminum.

Ubichinon compositum est utilisé pour soutenir le métabolisme cellulaire, en particulier dans toutes les maladies associées à une altération du métabolisme cellulaire, de la respiration cellulaire et de la fonction mitochondriale, notamment dans les maladies chroniques ou ayant tendance à devenir chroniques.

## **5.2 Propriétés pharmacocinétiques**

Sans objet.

## **5.3 Données de sécurité préclinique**

Il n'y a pas de données supplémentaires non cliniques importantes pour le prescripteur ne figurant déjà dans le RCP

# **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

## **6.1 Liste des excipients**

Chlorure de sodium

Eau pour préparations injectables

## **6.2 Incompatibilités**

Il n'y a pas d'incompatibilités connues.

## **6.3 Durée de conservation**

5 ans.

## **6.4 Précautions particulières de conservation**

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température. A conserver dans l'emballage d'origine.

## **6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Ampoules en verre transparent (type I) munies d'un système d'ouverture OPC (one point cut).  
Emballage contenant 10 ampoules de 2,2 ml.

## **6.6 Précautions particulières d'élimination**

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

**7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

Heel Belgium NV  
Booiebos 25  
B-9031 Drogen (Gent)  
Tél. : 09/265 95 65  
E-mail : info@heel.be

**8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

HO-BE661646

**9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 20/07/2023

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

Date d'approbation : 07/2023