

STODAL[®], sirop

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **STODAL[®], sirop** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **STODAL[®], sirop** ?
3. Comment prendre **STODAL[®], sirop** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **STODAL[®], sirop** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE STODAL[®], sirop ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : médicament homéopathique

STODAL[®], sirop est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement de la toux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STODAL[®], sirop ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais STODAL[®], sirop :

Si vous êtes allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 3,45 g de saccharose pour une dose de 5 mL et 10,3 g de saccharose pour une dose de 15 mL, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

Ce médicament contient 1,06% V/V d'éthanol (alcool), c'est-à-dire 0,042 g d'éthanol pour une dose de 5 mL et 0,125 g d'éthanol pour une dose de 15 mL, ce qui équivaut à 3,2 mL de bière et 1,3 mL de vin pour une dose de 15 mL. A prendre en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques.

Ce médicament contient 5,4 mg d'acide benzoïque pour une dose de 5 mL et 16,2 mg d'acide benzoïque par dose de 15 mL équivalent à 1,08 mg/mL.

L'acide benzoïque peut accroître le risque ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

Autres médicaments et STODAL[®], sirop

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement.

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 de prendre tout médicament.

STODAL[®], sirop contient du saccharose, de l'éthanol et de l'acide benzoïque (E210)

3. COMMENT PRENDRE STODAL[®], sirop ?

Posologie

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 2 ans sans avis médical.

Adultes : 1 dose de 15 mL à l'aide du godet doseur 3 à 5 fois par jour.

Enfants : 1 dose de 5 mL à l'aide du godet doseur 3 à 5 fois par jour. Un intervalle d'au moins 4 heures entre deux prises doit être respecté en raison de la présence d'alcool dans le sirop.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Espacez les prises dès amélioration et cessez les prises dès la disparition des symptômes.

Durée du traitement

Chez l'adulte : la durée du traitement ne doit pas dépasser une semaine.

Chez l'enfant : la durée du traitement doit être limitée à 5 jours en raison de la présence d'alcool dans le sirop.

L'absence d'amélioration au bout de 3 jours doit amener à une consultation médicale.

Si vous avez pris plus de STODAL[®], sirop que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre STODAL[®], sirop :

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

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.ansm.sante.fr/

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

5. COMMENT CONSERVER STODAL[®], SIROP ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas conserver au-delà de 1 an après première ouverture.

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 STODAL[®], sirop

Les substances actives sont :

Antimonium tartaricum 6 CH.....	2 g
Bryonia 3 CH.....	2 g
Coccus cacti 4 CH.....	2 g
Drosera 3 CH.....	2 g
Ipeca 3 CH.....	2 g
Rumex crispus 6 CH.....	2 g
Spongia tosta 4 CH.....	2 g
Sticta pulmonaria 3 CH.....	2 g

Pour 100 g de sirop.

Les autres composants sont :

Concentré de tolu, concentré de polygala, acide benzoïque (E210), éthanol, caramel (E150a), saccharose, eau purifiée.

Qu'est-ce que STODAL[®], sirop et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de sirop.

Une boîte contient un flacon de 200 ml et un godet doseur (15 mL) gradué à 5 mL et 15 mL.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS
69510 MESSIMY
FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS
69510 MESSIMY
FRANCE

Fabricant

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS
69510 MESSIMY
FRANCE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

Novembre 2018