ANSM - Mis à jour le : 06/02/2023

Dénomination du médicament

SCLEROCALCINE, comprimé à croquer

Encadré

Veuillez 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.

Oue contient cette notice?

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

1. QU'EST-CE QUE SCLEROCALCINE, comprimé à croquer ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

SCLEROCALCINE, comprimé à croquer est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement adjuvant à visée symptomatique des troubles intellectuels du sujet âgé (vigilance, concentration, mémoire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SCLEROCALCINE, comprimé à croquer ?

Ne prenez jamais SCLEROCALCINE, comprimé à croquer :

- · chez l'enfant
- · 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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SCLEROCALCINE, comprimé à croquer.

- · Ce médicament est réservé à l'adulte.
- · La prise en charge des patients concernés doit débuter par un diagnostic précis des troubles cognitifs.
- · Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- · Peut-être nocif pour les dents.
- · Compte tenu de la présence de la souche SILICEA dans la formule, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'otite ou de sinusite sans avis médical.
- · Compte tenu de la présence de la souche SULFUR dans la formule, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'otite ou de sinusite ou de dermatose sans avis médical.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et SCLEROCALCINE, comprimé à croquer

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

SCLEROCALCINE, comprimé à croquer avec des aliments et boissons.

Ce médicament est à prendre, de préférence, en dehors des repas.

Grossesse et allaitement

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

SCLEROCALCINE, comprimé à croquer contient du lactose et du saccharose.

3. COMMENT PRENDRE SCLEROCALCINE, comprimé à croquer ?

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

Posologie

Médicament réservé à l'adulte.

Adultes: 2 à 3 comprimés 2 fois par jour.

Durée de traitement : 1 mois, renouvelable sur avis médical.

Mode d'administration

Voie sublinguale.

Comprimé à croquer et à laisser fondre sous la langue, de préférence en dehors des repas.

Espacer les prises dès amélioration et cesser les prises dès la disparition des symptômes.

Si vous avez pris plus de SCLEROCALCINE, comprimé à croquer que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre SCLEROCALCINE, comprimé à croquer

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

Si vous arrêtez de prendre SCLEROCALCINE, comprimé à croquer

Sans objet.

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: https://signalement.social-sante.gouv.fr/

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

5. COMMENT CONSERVER SCLEROCALCINE, comprimé à croquer ?

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 ou la plaquette thermoformée. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

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 SCLEROCALCINE, comprimé à croquer

 \cdot Les substances actives sont :

Crocus sativus 4 DH	50 mg
Secale cornutum 4 DH	50 mg
Silicea 6 DH	100 mg
Crataegus oxyacantha 3 DH	50 mg
Sulfur 4 DH	100 mg

Pour un comprimé à croquer de 500 mg

Qu'est-ce que SCLEROCALCINE, comprimé à croquer et contenu de l'emballage extérieur

SCLEROCALCINE, comprimé à croquer est un comprimé à croquer de 500 mg.

Boîte de 60 comprimés conditionnés en 3 plaquettes de 20 comprimés (PVC/Aluminium).

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS 57640 SAINTE-BARBE FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS 57640 SAINTE-BARBE FRANCE

Fabricant

LABORATOIRES LEHNING

3 RUE DU PETIT MARAIS 57640 SAINTE-BARBE FRANCE

 $[\]cdot$ Les autres composants sont : lactose, poudre de bouleau, saccharose, stéarate de magnésium, eau purifiée.

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).