

POLYVITA-M

COMPLEXE VITAMINIQUE PUISSANT

REDONNE FORCE ET VITALITÉ

- Complexe vitaminique puissant
- Contient 7 vitamines en doses thérapeutiques
- Premier choix chez les sujets sous perfusion
- Posologie facile :
1 ampoule par jour
- Accessible à tous



MULTI-G

Distribué par:
Multi-G bvba
Lange Leemstraat 166
2018 Antwerpen (Anvers)
Belgique



1. Dénomination : POLYVITA-M

2. Composition qualitative et quantitative

Chaque ampoule contient:

| | |
|---|------------|
| Vitamine A (Palmitate) U.S.P. | 10.000 U.I |
| Thiamine Hydrochloride U.S.P. | 50 mg |
| Riboflavine Phos. Sod. B.P. | 10 mg |
| Nicotinamide B.P. | 100 mg |
| D-Panthenol U.S.P. | 25 mg |
| Pyridoxine Hcl. U.S.P. | 15 mg |
| Vitamine E Acetate (Tocopheryl acetate) | 5 mg |
| Alcool Benzyle B.P. | 1,5% v/v |
| Excipients : Eau pour injection | q.s |

3. Forme pharmaceutique : ampoules

Voies d'Administration

Solution injectable.

Nature des Matériaux de Conditionnement

Boîte en carton contenant une plaquette de 5 ampoules de 10ml.

Classe Thérapeutique

Vitamines

Propriétés Pharmacologiques

Vitamines

4. Données cliniques

Indications Pharmaceutiques

Supplémentation vitaminique chez tous les malades sous alimentation parentérale ou non.

Contre-Indications

- Hypersensibilité à l'un des constituants, notamment à la vitamine B1 pour la solution injectable.
- Hypercalcémie, hypercalciurie, lithiase calcique. Levodopa (cf. Interactions).
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse et Allaitement).

Effets Secondaires

Tout effet indésirable est susceptible d'être une manifestation de surdosage et doit entraîner l'arrêt du traitement.

5. Propriétés pharmacologiques

Propriétés Pharmacocinétiques

Vitamines (A: appareil digestif et métabolisme)

Mises en Garde et Précautions d'Emploi

Pour éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine A et de

vitamine D en cas d'association de plusieurs traitements contenant ces vitamines.

En cas d'apport en calcium, un contrôle régulier de la calciurie est indispensable.

Grossesse et allaitement

La vitamine A est tératogène chez l'animal sur plusieurs espèces.

Dans l'espèce humaine, des cas de malformations ont été rapportés avec de fortes doses. Toutefois, à ce jour, l'absence d'étude épidémiologique fiable et le faible effectif des notifications isolées empêchent de conclure définitivement sur la réalité de ce risque malformatif. Compte tenu de l'apport alimentaire quotidien, il est recommandé de ne pas dépasser une dose journalière de 5000 UI de vitamine A apportée par des médicaments.

Posologie et Mode d'Emploi

Doit être utilisé uniquement en perfusion I.V. À diluer dans au moins 250 ml de solution I.V.

→ **Adultes:** 1 à 2 ampoules par jour selon les indications de votre médecin.

→ **Enfants à partir de douze ans:** 1 ampoule par jour.

Ne peut être administré aux enfants en dessous de douze ans.

Ne pas utiliser si la solution contient des particules.

Symptômes, conduite à tenir et antidotes en cas de surdosage

Signes résultant de l'administration de doses excessives de vitamine D ou de ses métabolites

→ Signes cliniques : céphalées, asthénie, anorexie, amaigrissement, arrêt de croissance, nausées, vomissements, polyurie, polydipsie, déshydratation, hypertension artérielle, lithiase calcique, calcifications tissulaires, en particulier rénales et vasculaires, insuffisance rénale.

→ **Signes biologiques:** Hypercalcémie, hypercalciurie, hyperphosphatémie, hyperphosphaturie.

Signes cliniques résultant de l'administration de doses excessives de vitamine A

Surdosage aigu (doses supérieures à 150 000 UI): troubles digestifs, céphalées, hypertension intracrânienne (se manifestant chez le nourrisson par le bombement de la fontanelle), oedème papillaire, troubles psychiatriques, irritabilité, voire convulsions, desquamation généralisée retardée. Surdosage chronique (risque d'intoxication chronique lors d'un apport prolongé de vitamine A à des doses supra-physiologiques chez un sujet non carencé) : hypertension intracrânienne, hyperostose corticale des os longs et soudure précoce épiphysaire. Le diagnostic est généralement porté sur la constatation de gonflements sous-cutanés sensibles ou douloureux au niveau des extrémités des membres. Les radiographies objectivent un épaississement périoste diaphysaire au niveau du cubitus, du péroné, des clavicules et des côtes.

Conduite à tenir

Cesser l'administration de ce médicament, réduire les apports calciques, augmenter la diurèse, boissons abondantes.

6. Données pharmaceutiques

Précautions particulières de Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur. Ce médicament doit être conservé à l'abri de la lumière. Ceci est un médicament. Ne jamais laisser les médicaments à portée des enfants.

Durée de Conservation

36 mois

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

MULTI-G BVBA, Lange Leemstraat 166
2018 Antwerpen, Belgique.

