

## INFORMATIONS DESTINÉES AUX PATIENTS

# BEGROCIT® comprimés effervescents

### Qu'est-ce que le Begrocit et quand est-il utilisé?

Begrocit contient des vitamines du groupe B, vitamine C et calcium. Elles participent de façon déterminante à la formation et au fonctionnement des cellules nerveuses (vitamines du groupe B) et aident le corps à se défendre contre les infections (vitamine C) et sont des éléments importants pour les os et les dents (calcium). Une carence légère de ces principes actifs peut se traduire par les signes suivants: efforts physiques intenses, une alimentation monotone, des maladies infectieuses traitées par certains antibiotiques, la consommation excessive d'alcool et tabagisme.

### Quand le Begrocit ne doit-il pas être utilisé?

Si vous avez de troubles graves de la fonction rénale, une augmentation de contenu de calcium dans le sang, des calculs rénaux, une allergie à l'une ou plusieurs substances contenues dans le produit, vous ne devez pas prendre le Begrocit.

### Quels sont les mesures de précautions à observer lors de la prise du Begrocit?

Si vous suivez simultanément un traitement avec le Begrocit et des antibiotiques (tétracyclines), il faut ménager un intervalle d'au moins 3 heures avant la prise des deux médicaments.

Veuillez informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste si vous avez d'autres maladies, vous êtes allergique ou vous prenez déjà d'autres médicaments (même en automédication!).

### Le Begrocit peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement?

Pendant la grossesse et l'allaitement, les vitamines peuvent être prises en quantités correspondant aux besoins quotidiens. Toutefois, compte tenu des doses quotidiennes auxquelles le Begrocit est habituellement administré, il convient que vous ne preniez ce produit qu'après avoir consulté votre médecin.

### Comment utiliser le Begrocit?

1 comprimé effervescent par jour à dissoudre dans 2 dl d'eau.

Votre médecin ou votre pharmacien doivent vous renseigner sur la durée du traitement. Généralement, le Begrocit est pris jusqu'à ce que les signes de carence aient disparu. Veuillez vous conformer au dosage figurant dans le récipient ou prescrit par votre médecin. Si vous avez l'impression que l'efficacité du médi-

cament est trop faible ou au contraire trop forte, veuillez vous adresser à votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste.

### Quels effets indésirables le Begrocit peut-il avoir?

Si vous vous retenez à la dose recommandée, aucun effet secondaire n'est à observer.

Une coloration jaune de l'urine ne présente aucun danger; elle est due à la teneur du produit en vitamine B2.

### De quoi faut-il en outre tenir compte?

Influence sur les méthodes de diagnostic:

Les diabétiques, qui déterminent eux-mêmes la quantité de sucre présente dans l'urine ne doivent pas prendre le Begrocit pendant quelques jours précédant du test; la vitamine C influence le résultat du test.

Médicament:

Doit être gardé hors de la portée des enfants!

Conservation:

Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention "EXP". Begrocit doit être tenu dans l'emballage original au sec, en température ambiante jusqu'à 25°C.

Pour les plus amples renseignements, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste.

### Que contient Begrocit?

1 comprimé effervescent contient:

Vitamine B1 (thiamine nitrate) 15 mg, vitamine B2 (riboflavine phosphate de soude) 15 mg, vitamine B6 (pyridoxine hydrochloride) 10 mg, nicotinamide 50 mg, calcium pantothenate 25 mg, biotine 0,15 mg, vitamine B12 (cyanocobalamine) 10 µg, vitamine C (acide ascorbique) 1 g, calcium (en carbonate et glycerophosphate) 117 mg. Edulcorant (cyclamate), aromatisants.

Remarque pour patient avec hypertension:

1 comprimé effervescent contient 0,36 g de sodium c'est-à-dire environ 1 g de sel.

### Où obtenez-vous Begrocit? – Quels sont les emballages à disposition sur le marché?

En pharmacies et drogueries, sans ordonnance médicale.

10 comprimés effervescents.



Dr. Grossmann AG Pharmaca  
CH-4127 Birsfelden-Bâle

Ce prospectus d'emballage a été approuvé par les autorités de contrôle des médicaments (OICM) en février 1996.