

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ACIDE ASCORBIQUE 500 mg, comprimé à croquer

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide ascorbique 500,00 mg
pour un comprimé.
Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé à croquer.

4. DONNEES CLINIQUES

4.1. Indications thérapeutiques

- Traitement du scorbut.
- A dose vitaminique (10 à 50 mg/24 h) : prophylaxie des états de carence pouvant apparaître si l'alimentation est déséquilibrée ou insuffisante.
- A dose élevée (de l'ordre de 500 mg/24 h) : utilisée dans le traitement des asthénies au cours de coryzas, états grippaux, convalescence.

4.2. Posologie et mode d'administration

Voie orale.
Posologie usuelle : 1 à 2 comprimés par jour.
Il est préférable de ne pas dépasser 1 g par jour.
Les comprimés sont à croquer ou à sucer.

4.3. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE en cas de :

- Lithiases rénales lorsque la dose est supérieure à 1 g.
- Phénylcétonurie (présence d'aspartam).
- Hypersensibilité à l'un des constituants.

4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

En raison d'un effet légèrement stimulant, il est préférable de ne pas prendre ce produit en fin de journée.

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

Examens paracliniques :

Consommé à fortes doses (plus de 2 g/jour), l'acide ascorbique peut interférer avec les tests biologiques suivants : dosage de la créatinine et du glucose, sanguins et urinaires (contrôle du diabète par bandelettes à la glucose-oxydase).

4.6. Grossesse et allaitement

Il n'y a pas d'étude de tératogenèse disponible chez l'animal.
En conséquence, l'utilisation de la vitamine C ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
En l'absence de données sur le passage de la vitamine C dans le lait maternel, l'utilisation de la vitamine C est à éviter pendant l'allaitement.

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

Sans objet.

4.8. Effets indésirables

Les doses élevées (supérieures à 1 g/jour) favorisent chez certains sujets l'apparition de troubles digestifs (brûlures gastriques, diarrhées) ou urinaires (précipitation de calculs d'urate, de cystine et/ou d'oxalate) et peuvent provoquer une hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

ACIDE ASCORBIQUE (VIT C), Code ATC: **A11GA01**.
(A: appareil digestif et métabolisme).

La vitamine C est une vitamine hydrosoluble.

La carence en vitamine C provoque le scorbut, qui se manifeste chez l'adulte par une gingivite accompagnée d'hémorragies à localisations diverses. La vitamine C intervient également dans diverses réactions d'oxydoréduction cellulaire.

5.2. Propriétés pharmacocinétiques

L'absorption digestive est bonne.

En cas d'apports supérieurs aux besoins, l'excès est éliminé par voie urinaire.

5.3. Données de sécurité préclinique

Sans objet.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1. Liste des excipients

Arôme orange 8476, Aspartam, Cellulose Microcristalline, Silice colloïdale anhydre, Saccharose calibré Surfin, Laque aluminium Jaune œuf, Stéarate de Magnésium végétal.

6.2. Incompatibilités

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à l'abri de la lumière.

6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/Aluminium).

6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation

Pas d'exigences particulières.

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

LABORATOIRE BAILLY-CREAT
Chemin de Nuisement
ZI des 150 Arpents
28509 VERNOUILLET

8. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

04/2021

CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

Médicament non soumis à prescription médicale.