

## Dénomination du médicament

**STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide**

## Encadré

**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 l'un des effets indésirables, 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.

## Sommaire notice

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ?
3. Comment prendre STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QUE STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

Sans objet.

#### Indications thérapeutiques

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement de la toux.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ?**

#### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

#### Contre-indications

**Ne prenez jamais STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide :**

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

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

##### Mises en garde et précautions d'emploi

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

En raison de la présence de maltitol liquide et de sorbitol, ce médicament peut provoquer des troubles digestifs légers (diarrhée).

Valeur calorique : 2,3 kcal/g de maltitol liquide et 2,6 kcal/g de sorbitol ce qui correspond à environ 28,4 kcal par dose de 15 ml et 9,5 kcal par dose de 5 ml.

#### Interactions avec d'autres médicaments

**Autres médicaments et STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide :**

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

#### Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

## Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

En l'absence de données expérimentales et cliniques, et par mesures de précaution, l'utilisation de ce médicament est à éviter pendant la grossesse et l'allaitement.

## Sportifs

Sans objet.

## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

## Liste des excipients à effet notoire

STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide contient du maltitol liquide et du sorbitol (E420).

## 3. COMMENT PRENDRE STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et maltitol liquide ?

### Instructions pour un bon usage

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

### Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

#### Posologie

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

Chez l'adulte : prendre 1 dose de 15 ml à l'aide du godet doseur, 3 à 5 fois par jour

Chez l'enfant : prendre 1 dose de 5 ml à l'aide du godet doseur, 3 à 5 fois par jour

#### 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

La durée du traitement est d'une semaine.

En l'absence d'amélioration au bout de 3 jours : consultez un médecin.

## Symptômes et instructions en cas de surdosage

**Si vous avez pris plus de STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

**Si vous oubliez de prendre STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide :**

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

## Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

### Description des effets indésirables

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](http://www.ansm.sante.fr)

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

## 5. COMMENT CONSERVER STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide ?

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

### Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

## Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation concernant la température.  
Ne pas conserver au-delà de 1 an après ouverture.

## Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni 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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### Liste complète des substances actives et des excipients

**Ce que contient STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide :**

• 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 :

Maltitol liquide, sorbitol (E420), benzoate de sodium (E211), acide citrique monohydraté (E330), arôme mûre, arôme vanille, eau purifiée.

### Forme pharmaceutique et contenu

**Aspect de STODALINE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol et au maltitol liquide 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 à 15 ml.

### Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant**

#### Titulaire

**BOIRON**  
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

#### Exploitant

**BOIRON**  
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

#### Fabricant

**BOIRON**  
2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS  
69510 MESSIMY  
FRANCE

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

Sans objet.

### Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est < {MM/AAAA}>< {mois AAAA}>

### AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

### Informations Internet

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

### Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

## Autres

Sans objet.