

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 21/09/2018

## Dénomination du médicament

**UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule**  
**Acide uridine-5' triphosphorique sel trisodique**

## 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 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.

## Que contient cette notice ?

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

### 1. QU'EST-CE QUE UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique : Autres médicaments des désordres musculo-squelettiques**

**code ATC: M09AX (M : muscle et squelette)**

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est utilisé dans le traitement d'appoint des dorsalgies primitives.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule ?

**Ne prenez jamais UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (acide uridine-5' triphosphorique) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Ce traitement nécessite au préalable une recherche de l'origine des douleurs par votre médecin.

#### **Avertissements et précautions**

Sans objet.

#### **Enfants et adolescents**

Sans objet.

#### **Autres médicaments et UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule**

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

#### **UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule avec des aliments et boissons**

Sans objet.

#### **Grossesse et allaitement**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule contient** phosphate disodique dihydraté, solution concentrée d'hydroxyde de sodium, eau purifiée.

### **3. COMMENT PRENDRE UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule ?**

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

#### **Posologie**

Réservé à l'adulte. Voie orale.

3 ampoules par jour.

A prendre dilué dans un demi-verre d'eau.

#### **Important :**

Une légère coloration blanche peut apparaître quand on mélange le contenu de l'ampoule avec une eau riche en sels minéraux.

#### **Mode d'administration**

**Si vous avez pris plus de UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule**

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

**Si vous arrêtez de prendre UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule**

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. Les effets suivants peuvent survenir :

Nausées, vertiges, manifestations cutanées (rougeur de la peau, urticaire) et contraction musculaire.

#### **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 UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule ?**

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 la boîte.

Conditions de conservation : à conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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 UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule

- La substance active est :

Acide uridine-5' triphosphorique sel trisodique

Exprimé en sel anhydre..... 2 mg

Pour une ampoule

- Les autres composants sont :

Phosphate disodique dihydraté, solution concentrée d'hydroxyde de sodium, eau purifiée.

### Qu'est-ce que UTEPLEX 2 mg, solution buvable en ampoule et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est présenté sous forme de solution buvable en ampoule de 2 ml. Boîte de 45 ampoules.

### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

**NEURAXPHARM FRANCE**

84 RUE DE GRENELLE

75007 PARIS

### Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

**NEURAXPHARM FRANCE**

84 RUE DE GRENELLE

75007 PARIS

### Fabricant

**COOPERATIVE PHARMACEUTIQUE FRANÇAISE**

PLACE LUCIEN AUVERT

77020 MELUN

### 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]

< {MM/AAAA}>< {mois AAAA}.>

### Autres

Sans objet.

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