



**Pharmacie  
Carlin**  
-Herboriste -

ANSM - Mis à jour le : 18/11/2020

Dénomination du médicament

**STODAL, granules**

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 après 3 jours.

Que contient cette notice ?

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

## **1. QU'EST-CE QUE STODAL, granules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : Médicament homéopathique.

Médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement de la toux.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STODAL, granules ?**

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

### **Ne prenez jamais STODAL, granules :**

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

### **Avertissements et précautions**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Enfants

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

### **Autres médicaments et STODAL, granules**

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

### **STODAL, granules avec des aliments et boissons**

Sans objet.

### **Grossesse et allaitement**

Compte-tenu de la hauteur de dilution des souches composant STODAL, granules, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Sans objet.

**STODAL, granules contient du saccharose et du lactose.**

## **3. COMMENT PRENDRE STODAL, granules ?**

### Posologie

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

Prendre 5 granules 3 à 5 fois par jour. Espacer les prises dès amélioration et cesser les prises dès la disparition des symptômes.

La durée du traitement ne doit pas dépasser une semaine.

L'absence d'amélioration au bout de 3 jours doit amener à une consultation médicale.

Mode d'administration

Voie orale.

Adulte et enfant de plus de 6 ans : Laisser fondre sous la langue

Avant 6 ans, faire dissoudre les granules dans un peu d'eau, avant la prise, en raison du risque de fausse route.

**Si vous avez pris plus de STODAL, granules que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre STODAL, granules**

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

**Si vous arrêtez de prendre STODAL, granules**

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.

### **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.signalement-sante.gouv.fr](http://www.signalement-sante.gouv.fr)

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

## **5. COMMENT CONSERVER STODAL, granules?**

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

Pas de précautions particulières de conservation.

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 médicament se présente sous la forme de granules.

Une boîte contient 2 tubes de 4 g.

### **Ce que contient STODAL, granules**

- Les substances actives sont :

Antimonium tartaricum 6 CH.....	0,005
mL	
Bryonia 3 CH.....	0,005 mL
Coccus cacti 4 CH.....	0,005
mL	
Drosera 3 CH .....	0,005
mL	

Ipeca 3 CH .....	0,005
mL	
Rumex crispus 6 CH .....	0,005
mL	
Spongia tosta 4 CH .....	0,005
mL	
Sticta pulmonaria 3 CH.....	0,005
mL	

- Les autres composants sont : saccharose, lactose.

### **Qu'est-ce que STODAL, granules et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous la forme de granules.  
Une boîte contient 2 tubes de 4 g.

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

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

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

**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 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**

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