

AUBELINE ARKOGELULES, gélule

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AUBELINE ARKOGELULES, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUBELINE ARKOGELULES, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE AUBELINE ARKOGELULES, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AUBELINE ARKOGELULES, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE AUBELINE ARKOGELULES, GÉLULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

MÉDICAMENT DE PHYTOTHÉRAPIE à visée sédatrice

Traditionnellement utilisé pour réduire la nervosité des adultes, notamment en cas de perception exagérée des battements cardiaques (palpitations) après avoir écarté toute maladie cardiaque. Traditionnellement utilisé pour réduire la nervosité, notamment en cas de troubles du sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUBELINE ARKOGELULES, GÉLULE ?

Ne prenez jamais AUBELINE ARKOGELULES, gélule:

- Si vous êtes allergique à l'un des composants contenu dans AUBELINE ARKOGELULES, gélule.

Grossesse- Allaitement

Il n'y a pas de données suffisantes sur la prise de ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement. En conséquence, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas prendre AUBELINE ARKOGELULES, gélule sans avis médical

3. COMMENT PRENDRE AUBELINE ARKOGELULES, GÉLULE ?

Gélules à avaler avec un grand verre d'eau.

Posologie

Réservé à l'adulte.

1 gélule matin, midi et soir, au moment des repas.

Sur le conseil de votre pharmacien, la posologie peut être portée à 5 gélules par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Si vous avez pris plus de AUBELINE ARKOGELULES, gélule que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre AUBELINE ARKOGELULES gélule:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Continuez votre traitement normalement.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, AUBELINE ARKOGELULES, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER AUBELINE ARKOGELULES, GÉLULE ?

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

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur

Conserver à l'abri de l'humidité et à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient AUBELINE ARKOGELULES, gélule ?

La substance active est :

Aubépine (sommité fleurie) 350 mg

Pour une gélule*.

Autre composant :

*Composition de la tunique de la gélule: hypromellose.

Qu'est-ce que AUBELINE ARKOGELULES, gélule et contenu de l'emballage extérieur ?

Gélule, boîte de 45 ou 150 gélules.

Titulaire

Laboratoires ARKOPHARMA

BP 28

06511 Carros Cedex

Exploitant

Laboratoires ARKOPHARMA

B.P. 28

06511 CARROS Cedex

Fabricant

LABORATOIRES ARKOPHARMA

LID de Carros le Broc

1^{ère} avenue 2709 M

06510 CARROS

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants:

Conformément à la réglementation en vigueur.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 18/09/2013.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (www.ansm.sante.fr)

