

ARKOGELULES FUMETERRE, gélule

Fumeterre

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 ARKOGELULES FUMETERRE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARKOGELULES FUMETERRE, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE ARKOGELULES FUMETERRE, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ARKOGELULES FUMETERRE, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Médicament à base de plantes.

Traditionnellement utilisé pour faciliter les fonctions d'élimination de l'organisme.

Traditionnellement utilisé pour favoriser l'élimination de la bile et faciliter la digestion

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARKOGELULES FUMETERRE, GÉLULE ?

Ne prenez jamais ARKOGELULES FUMETERRE, gélule:

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

Précautions d'emploi

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 ARKOGELULES FUMETERRE, gélule sans avis médical.

3. COMMENT PRENDRE ARKOGELULES FUMETERRE, GÉLULE ?

Avaler la gélule avec un grand verre d'eau.

Posologie

Réservé à l'adulte.

1 gélule matin, midi et soir, à prendre avant les repas.

La posologie peut être portée à 5 gélules par jour si nécessaire.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

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

Consultez votre médecin ou votre pharmacien

Si vous oubliez de prendre ARKOGELULES FUMETERRE, 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, ARKOGELULES FUMETERRE, 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 ARKOGELULES FUMETERRE, 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. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Conservé 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 ARKOGELULES FUMETERRE, gélule ?

La substance active est :

Fumeterre (parties aériennes fleuries) titrant au minimum 0,5% en alcaloïdes totaux exprimés en protopine 220 mg
Pour une gélule.

Les autres composants :

Tunique de la gélule : hypromellose.

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

Flacon 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 19/09/2013.

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