

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 19/09/2013

## Dénomination du médicament

### ARKOGELULES BARDANE, gélule

## Encadré

**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.

## Sommaire notice

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ARKOGELULES BARDANE, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARKOGELULES BARDANE, gélule ?
3. Comment prendre ARKOGELULES BARDANE, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARKOGELULES BARDANE, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ARKOGELULES BARDANE, GELULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

### Classe pharmacothérapeutique

Classe pharmacothérapeutique : Médicament à base de plantes.

### Indications thérapeutiques

Traditionnellement utilisé dans les états séborrhéiques de la peau (peau grasse).  
Traditionnellement utilisé pour faciliter les fonctions d'élimination de l'organisme.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARKOGELULES BARDANE, GELULE ?

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

Sans objet.

### Contre-indications

**Ne prenez jamais ARKOGELULES BARDANE, gélule :**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans

ARKOGELULES BARDANE, gélule

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

Sans objet.

### Interactions avec d'autres médicaments

#### 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.

### 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

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 BARDANE, gélule sans avis médical.

### Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

### Liste des excipients à effet notoire

Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE ARKOGELULES BARDANE, GELULE ?

### Instructions pour un bon usage

Gélule à avaler avec un grand verre d'eau

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

#### 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.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

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

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

**Si vous oubliez de prendre ARKOGELULES BARDANE, gélule :**

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

### **Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

### **Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, ARKOGELULES BARDANE, 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 BARDANE, gélule ?**

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

### **Date de péremption**

Ne pas utiliser ARKOGELULES BARDANE, gélule après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

### **Conditions de conservation**

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

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

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**

### **Liste complète des substances actives et des excipients**

#### **Que contient ARKOGELULES BARDANE, gélule ?**

#### **La substance active est :**

Bardane (grande) ..... 350 mg  
Pour une gélule.

#### **Les autres composants sont :**

Amidon de maïs, stéarate de magnésium  
Tunique de la gélule: hypromellose.

### **Forme pharmaceutique et contenu**

#### **Qu'est ce que ARKOGELULES BARDANE, gélule et contenu de l'emballage extérieur ?**

Etui de 45 ou 150 gélules.

### **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**

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<sup>ère</sup> avenue 2709 M  
06510 CARROS

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen**

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

Conformément à la réglementation en vigueur.

**Date d'approbation de la notice**

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

**AMM sous circonstances exceptionnelles**

Sans objet.

**Informations Internet**

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

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.