

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 07/04/2009

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**ACTIVOX SANS SUCRE AROME MIEL CITRON, pastille édulcorée au sorbitol**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Erysimum (extrait sec aqueux de sommité fleurie d') sur maltodextrine ..... 24 mg  
Matricaire (extrait sec hydroalcoolique (30 % *m/m*) de capitule de) sur maltodextrine ..... 12 mg  
Pour une pastille.

Excipient à effet notoire: sorbitol (2,3 g/pastille).

Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1](#).

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Pastille.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1. Indications thérapeutiques

Médicament à base de plantes.

Traditionnellement utilisé par voie locale comme antalgique dans les affections de la cavité buccale et/ou de l'oropharynx.

### 4.2. Posologie et mode d'administration

Voie locale. Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 6 ans.

Adultes: 4 à 6 pastilles par jour à laisser fondre lentement dans la bouche.

Enfants à partir de 6 ans: 2 à 3 pastilles par jour à laisser fondre lentement dans la bouche.

Laisser fondre la pastille lentement dans la bouche sans croquer.

### 4.3. Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des constituants.

### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

#### Mises en garde spéciales

Ne pas administrer chez l'enfant de moins de 6 ans.

Ce médicament contient du sorbitol. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament peut provoquer un effet laxatif modéré.

#### Précautions d'emploi

Sans objet.

#### **4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

Sans objet.

#### **4.6. Grossesse et allaitement**

Il n'y a pas de données suffisantes sur la sécurité de ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement.

Etui de 24 pastilles sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/Aluminium).

#### **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Pas d'exigences particulières.

#### **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

**LABORATOIRES ARKOPHARMA**  
BP 28  
06511 CARROS CEDEX

#### **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

- 338 167-5 ou 34009 338 167 5 9: plaquette(s) thermoformée(s) PVDC PVC-aluminium de 24 pastille(s).

#### **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

[à compléter par le titulaire]

#### **10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

[à compléter par le titulaire]

#### **11. DOSIMETRIE**

Sans objet.

#### **12. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Médicament non soumis à prescription médicale.