

# RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

ANSM - Mis à jour le : 17/02/2009

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**ACTIVOX SANS SUCRE MENTHE EUCALYPTUS, pastille édulcorée au sorbitol**

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Erysimum (extrait aqueux sec sur maltodextrine de sommité fleurie) ..... 24 mg  
Matricaire (extrait hydroalcoolique (30 % m/m) sec sur maltodextrine de capitule) ..... 12 mg

Pour une 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.

Tradi. Restiicameapela éuner [(e localiste moréntalguabriqdatiole daffecicatiose ur cavommibuccalisset/ouosees.)] TJ ET BT 44.01

Médicameconticamede au sorbi. Soneapela dicat esmedéconseastcorchiz lisuneticams présacaméntour uinrbi thnciséees.

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

Sans objet.

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

##### ***Allaitement***

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

En conséquence, par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament sans avis médical.

#### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Sans objet.

#### **4.8. Effets indésirables**

Une consommation excessive peut entraîner des troubles gastro-intestinaux sans gravité (météorisme abdominal, diarrhées)

#### **4.9. Surdosage**

Sans objet.

### **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

#### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

Sans objet.

#### **5.2. Propriétés pharmacocinétiques**

Sans objet.

#### **5.3. Données de sécurité préclinique**

Sans objet.

### **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

#### **6.1. Liste des excipients**

Lévomenthol, huile essentielle d'eucalyptus, gomme arabique, bleu patenté V, sorbitol.

#### **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

#### **6.3. Durée de conservation**

2 ans.

#### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Conserver à une température inférieure à 25°C.

#### **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

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

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

Sans objet.

#### **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**

- 338 166-9: 24 pastilles sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/Aluminium).

#### **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT 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.

---