

## **CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes**

### **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, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### **Sommaire notice**

#### **Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?
3. Comment prendre CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?
6. Informations supplémentaires.

#### **1. QU'EST-CE QUE CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

##### **Classe pharmacothérapeutique**

Médicament homéopathique.

##### **Indications thérapeutiques**

CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans le traitement des palpitations et des manifestations cardiovasculaires de la nervosité, de l'anxiété et de l'insomnie.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?**

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

Sans objet.

## **Contre-indications**

**Ne prenez jamais CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes :**

- Chez l'enfant.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des composants.

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

**Faites attention avec CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes :**

Ce médicament contient 52 % V/V de vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 205 mg par dose (20 gouttes), ce qui équivaut à 5,1 ml de bière, 2,1 ml de vin par dose.

L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.

## **Interactions avec d'autres médicaments**

### **Prise ou utilisation 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**

### **Aliments et boissons**

Ce médicament est à prendre dans un peu d'eau, de préférence en dehors des repas.

## **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

## **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

### **Grossesse et allaitement**

Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

En raison de la présence d'alcool, ce médicament est déconseillé durant la grossesse et l'allaitement.

## **Sportifs**

Sans objet.

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

Sans objet.

## **Liste des excipients à effet notable**

**Informations importantes concernant certains composants de CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes :**

Ce médicament contient de l'éthanol.

**3. COMMENT PRENDRE CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?**

**Instructions pour un bon usage**

Sans objet.

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

**Posologie**

**Médicament réservé à l'adulte.**

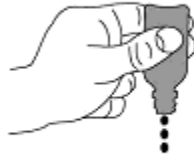
20 gouttes 2 fois par jour.

**Mode d'administration**

A prendre dans un peu d'eau, de préférence en dehors des repas. Garder le médicament sous la langue avant de l'avaler.

Voie sublinguale.

Tenir le flacon verticalement.



**Fréquence d'administration**

Espacer les prises dès amélioration et cesser les prises dès la disparition des symptômes.

**Durée de traitement**

La durée du traitement ne doit pas dépasser 3 semaines ; au-delà un avis médical est nécessaire.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage**

**Si vous avez utilisé plus de CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes que vous n'auriez dû :**

Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

**Si vous avez oublié d'utiliser CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

**Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?**

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

**Date de péremption**

Ne pas utiliser CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette et l'emballage extérieur. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

**Conditions de conservation**

Tenir le flacon soigneusement fermé.  
Pas de précautions particulières de conservation.

**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 CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes ?**

**Les substances actives sont :**

Crataegus oxyacantha TM.....	9 ml
Arnica montana 2 DH.....	3 ml
Aconitum napellus 4 DH.....	3 ml
Nux vomica 4 DH.....	3 ml
Glonoinum 8 DH.....	3 ml
Cactus grandiflorus 2 DH.....	3 ml
Arsenicum album 4 DH.....	3 ml
Apocynum cannabinum 8 DH.....	3 ml

pour un flacon de 30 ml.

**Les autres composants sont :**

Ethanol, eau purifiée.

**Forme pharmaceutique et contenu**

**Qu'est ce que CRATAEGUS COMPLEXE N°15, solution buvable en gouttes et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en gouttes, conditionné en flacon de 30 ml avec compte-gouttes sous un étui cartonné.

**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 LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE BARBE  
FRANCE

**Exploitant**

**LABORATOIRES LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE BARBE  
FRANCE

**Fabricant**

**LABORATOIRES LEHNING**

3 RUE DU PETIT MARAIS  
57640 SAINTE BARBE  
FRANCE

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

Sans objet.

**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 (France).

**Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

**Autres**

Sans objet.