

Dénomination du médicament

ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon **Chlorhydrate d'arginine**

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?
3. Comment prendre ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : CHOLAGOGUE-CHOLERETIQUE, HYPOAMMONIEMANT, ANTI-ASTHENIQUE - code ATC : A : Appareil digestif et métabolisme

Ce médicament contient la substance active Chlorhydrate de L(+) Arginine. Il est indiqué dans :

- le traitement d'appoint des digestions difficiles chez l'adulte
- le traitement des états de fatigue passagers chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans.
- les hyperammoniémies congénitales par déficit du cycle de l'urée chez le nourrisson, l'enfant et l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?

Ne prenez jamais ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon.
 - UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION en cas d'obstruction des voies biliaires ou de grave maladie du foie.
- En cas de diarrhée ou de douleurs abdominales, arrêter le traitement et CONSULTER VOTRE MEDECIN.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse, allaitement

Ce médicament n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous êtes en âge d'avoir des enfants sans méthode de contraception.

Si vous allaitez, évitez d'utiliser ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon contient

- 0,8 g de saccharose par cuillère à café (5 ml). Ceci est à prendre en compte pour les patients atteints de diabète sucré. Peut être nocif pour les dents.
- Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- 23 mg d'éthanol par cuillère à café (5 ml). La quantité par cuillère à café dans ce médicament équivaut à moins de 2 ml de bière ou 1 ml de vin. La faible quantité d'alcool contenue dans ce médicament n'est pas susceptible d'entraîner d'effet notable.

3. COMMENT PRENDRE ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Utilisation chez l'adulte

Digestions difficiles :

1 à 2 cuillères à café, avant les 3 principaux repas ou au moment des troubles.

Etats de fatigue passagers :

1 cuillère à café, 2 à 3 fois par jour.
La durée du traitement ne devra pas dépasser 4 semaines.

Hyperammoniémies congénitales :

La posologie est fonction du poids.

Utilisation chez l'enfant de plus de 6 ans

Etats de fatigue passagers :

1 cuillère à café, 2 à 3 fois par jour.
La durée du traitement ne devra pas dépasser 4 semaines.

Utilisation chez l'enfant et le nourrisson

Hyperammoniémies congénitales : la posologie est fonction du poids de votre enfant.

Il est nécessaire de suivre les indications de votre médecin.

Mode d'administration

Voie orale.
Avaler avec un peu d'eau.
Pour le nourrisson, à diluer dans de l'eau ou dans le biberon.

Durée du traitement

Dans le cadre des états de fatigue passagers, NE PAS UTILISER PLUS DE 4 SEMAINES SANS AVIS MEDICAL.

Si vous avez pris plus de ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon que vous n'auriez dû

Risque de diarrhées à fortes doses.
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon

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 ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Leur fréquence est indéterminée (elle ne peut être établie sur la base des données disponibles) :

- Réaction allergique (hypersensibilité)
- Diarrhée, douleur abdominale.

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.signalement-sante.gouv.fr.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon

: La substance active est :

Chlorhydrate de L(+) arginine..... 16,4000 g
Quantité correspondante en L(+) arginine..... 13,5562 g

Pour 100 g de solution buvable

Une cuillère à café (soit 5 ml de solution buvable) contient 0,9184 g de chlorhydrate de L(+) arginine.

Les autres composants sont : Arôme caramel (contenant de l'éthanol*), parahydroxybenzoate de méthyle (E 218), solution de saccharose à 67% (m/m), saccharine, eau purifiée.

* Voir rubrique 2 « ARGININE VEYRON contient ».

Qu'est-ce que ARGININE VEYRON, solution buvable en flacon et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme d'une solution buvable (liquide homogène brun): flacon de 250 ml.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE MÉDICAMENT

LES CAUQUILLOUS
81500 LAVAUUR

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

PIERRE FABRE MEDICAMENT

PARC INDUSTRIEL DE LA CHARTREUSE
81100 CASTRES

Fabricant

PIERRE FABRE MEDICAMENT PRODUCTION

RUE DU LYCEE
ZONE INDUSTRIELLE DE CUIRY
45500 GIEN

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

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).