Notice: information du patient 2LEBV granules en gélules à ouvrir

Interleukine 1 : 7-10CH; Interleukine 2 : 7-10CH; Acide Désoxyribonucléique : 8-10CH; Acide Ribonucléique : 8-10CH; Acide nucléique spécifique SNA-HLAII : 10-18CH; Acide nucléique spécifique SNA-EBV : 10-18CH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice?

- 1. Qu'est-ce que 2LEBV et dans quel cas est-il utilisé?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre 2LEBV?
- 3. Comment prendre 2LEBV?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
- 5. Comment conserver 2LEBV?
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que 2LEBV et dans quel cas est-il utilisé?

2LEBV est un médicament homéopathique qui contient des ingrédients traditionnellement utilisés en micro-immunothérapie, comme adjuvant de la régulation immunitaire dans les infections aigües ou chroniques causées par le virus Epstein-Barr (EBV), diagnostiquées par un médecin et confirmées par biologie.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre 2LEBV?

Ne prenez jamais 2LEBV

si vous êtes allergique aux substances actives 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 2LEBV.

Autres médicaments et 2LEBV

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Aucune interaction avec d'autres médicaments n'est connue à ce jour.

Éviter tout médicament à base de menthe, dans l'heure qui précède la prise du médicament.

2LEBV avec des aliments et boissons

Il est conseillé d'éviter la prise de menthe, ainsi que des produits excitants (café, chocolat) dans l'heure qui précède la prise sublinguale.

Grossesse et allaitement

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

2LEBV n'a aucun effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

2LEBV contient du saccharose

Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. Comment prendre 2LEBV?

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

En fonction de la prescription médicale, la posologie habituelle est d'une gélule par jour en respectant toujours l'ordre de numérotation des gélules.

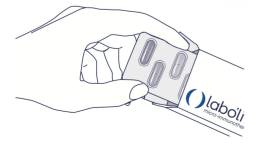
Lors d'une infection chronique : une gélule par jour, en respectant toujours l'ordre de numération des gélules. La durée de traitement est de 4 à 6 mois.

En cas d'infection virale aiguë : une gélule par jour, en respectant toujours l'ordre de numération des gélules. La durée de traitement est de 1 à 3 mois.

La posologie peut être augmentée à deux gélules par jour (en respectant l'ordre de prise), jusqu'à amélioration des symptômes. Le traitement pourra être poursuivi plus longtemps si jugé nécessaire par le médecin.

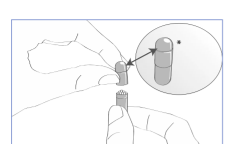
La prise des granules se fera, à jeun, 15 à 30 minutes avant le repas du matin. En cas d'oubli, prendre le contenu de la gélule une heure après le repas.

Il ne faut pas avaler la gélule entière. Lisez attentivement les instructions:





1. Sortez une des trois plaquettes de la boite numérotation



3. Ouvrez la gélule avec soin en soulevant la tête (*)

2. Prenez une gélule en suivant la



4. Versez le contenu de la gélule sous la langue et laissez fondre

A la prise suivante, suivez l'ordre numérique des gélules indiqué sur la plaquette (2, 3,...). A la fin de la première plaquette, continuez avec la gélule 1 de la plaquette suivante, et ainsi de suite jusqu'à la fin de la boite.

Si vous avez pris plus de 2LEBV que vous n'auriez dû

Selon les principes de l'homéopathie, l'effet est lié à la dilution et non à la posologie. Si vous avez pris plus de 2LEBV que la dose recommandée, l'effet ne devrait pas être plus fort.

Si vous avez pris trop de 2LEBV, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre 2LEBV

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous vous trompez dans l'ordre de prise des gélules, ou si vous oubliez une gélule, continuez à partir de la dernière gélule que vous avez prise.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

De façon exceptionnelle, il peut apparaître une dyspepsie (troubles digestifs) lors des prises à jeun. Dans ce cas, la prise des granules se fera 1 heure après le repas.

Des difficultés d'endormissement peuvent subvenir en cas de prise après 16 heures. Comme pour tout traitement homéopathique, une impression d'aggravation des symptômes peut survenir, qui disparaît généralement après quelques jours. Si cette impression perdure, consultez votre médecin.

Si vous observez une autre réaction, parlez-en à votre pharmacien ou votre médecin. N'interrompez pas le traitement sans l'accord de votre médecin.

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 :

BELGIQUE

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail: adr@fagg-afmps.be

LUXEMBOURG

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet: www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. Comment conserver 2LEBV?

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

A conserver dans l'emballage d'origine à une température ne dépassant pas 25°C à l'abri de de la lumière et de l'humidité.

Durée de conservation : 3 ans

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP.

Les deux premiers chiffres indiquent le mois et les quatre suivants, l'année. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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 2LEBV

- Les substances actives sont :

Chaque séquence de 5 gélules contient :

Interleukine 1 (IL-1): 7-10CH
Interleukine 2 (IL-2): 7-10CH
Acide Désoxyribonucléique (ADN): 8-10CH
Acide Ribonucléique (ARN): 8-10CH

Acide nucléique spécifique SNA-HLAII : 10-18CH Acide nucléique spécifique SNA-EBV : 10-18CH

Les autres composants sont :

Granules: saccharose

Gélules : gélatine, colorant bleu (selon gélule) : noir brillant BN (E151), oxyde de fer noir (E172), carmin indigo (E132), opacifiant : dioxyde de titane (E171).

Aspect de 2LEBV et contenu de l'emballage extérieur

2LEBV se présente sous formes de granules imprégnés

Mode d'administration : voie sublinguale

Boite de 30 gélules

Les granules sont conditionnés en gélules de gélatine comme c'est indiqué dans le point 3. Ces gélules ne doivent pas être ingérées.

Les gélules sont conditionnées dans des plaquettes en alu/PVC de 10 gélules.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché : LABO'LIFE BELGIUM, SRL. Aut 1507 H Av. d'Ecolys 2 bte 36 5020 Namur, BELGIQUE Tel (32) (0)81 40 87 81- Fax (32) (0)81 40 87 89

Fabricant:

LABO'LIFE ESPAÑA, S.A. No Reg.3.279 E Av. des Raiguer 7 07330 Consell, ESPAGNE

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché :

Belgique: HO-BE517377

Grand-Duché de Luxembourg: 2018060134

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 12/2024.