

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 30/06/2017

Dénomination du médicament

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

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 après 3 jours.

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-CE QUE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicament homéopathique.

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose est un médicament homéopathique traditionnellement utilisé dans les troubles attribués à la dentition chez le nourrisson.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

Ne prenez jamais CAMILIA, solution buvable en récipient unidose :

- si vous êtes allergique aux substances actives.

Avertissements et précautions

NE PAS INSTILLER DANS L'IL, NI DANS L'OREILLE.

NE PAS INJECTER.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

Informez votre médecin ou pharmacien si votre enfant prend ou a pris récemment tout autre médicament.

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

CAMILIA, solution buvable en récipient unidose contient

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

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

3 à 6 unidoses par 24 heures durant 3 à 8 jours.

Si les symptômes persistent au-delà de 3 jours, s'adresser auprès d'un professionnel de santé qu'ils relèvent d'une poussée dentaire.

Voie orale.

· Se laver les mains avant d'utiliser les unidoses.

· Ne pas conserver un récipient unidose après ouverture. Le récipient unidose doit être jeté après chaque usage.

1. Ouvrir le sachet aluminium

2. Détacher un récipient unidose de la barrette

3. Ouvrir le récipient unidose en tournant le bout

4. Mettre l'enfant en position assise. Verser le contenu du récipient unidose en pressant légèrement dessus, dans la bouche de l'enfant.

5. Fermer soigneusement le sachet contenant les autres récipients unidoses en repliant le côté ouvert.

Afin d'administrer une solution toujours stérile, utiliser un nouveau récipient unidose lors de chaque utilisation.

Si vous avez donné plus de CAMILIA, solution buvable en récipient unidose que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de donner CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

Ne donnez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de donner.

Si vous arrêtez de donner CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

Sans objet.

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.

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

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

5. COMMENT CONSERVER CAMILIA, solution buvable en récipient unidose ?

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 la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Avant ouverture du sachet : pas de précautions particulières de conservation.

Après ouverture du sachet : conserver les récipients unidoses non utilisés dans le sachet.

Après ouverture du récipient unidose :

- Le produit doit être utilisé immédiatement.
- Jeter le récipient unidose après utilisation.
- Ne pas le conserver pour une utilisation ultérieure.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-légout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien 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 CAMILIA, solution buvable en récipient unidose

· Les substances actives sont :

| | |
|-------------------------------|----------|
| Chamomilla vulgaris 9 CH..... | 333,3 mg |
| Phytolacca decandra 5 CH..... | 333,3 mg |
| Rheum 5 CH..... | 333,3 mg |

Pour un récipient unidose de 1 ml.

· Autre composant est :

Leau purifiée.

Quest-ce que CAMILIA, solution buvable en récipient unidose et contenu de emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de solution buvable en récipients unidoses de 1 ml. Boîte de 10 récipients unidoses ou boîte de 30 récipients unidoses.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 MESSIMY

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 avenue de l'Ouest Lyonnais

69510 MESSIMY

FRANCE

Fabricant

BOIRON

ZAC des Frenes

1 rue Edouard Buffard

77144 MONTEVRAIN

FRANCE

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 IANSM (France).